

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁 (JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報 (A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特

Unexamined

Japanese

Patent

2001-86982(P2001-86982A)

2001-86982(P2001-86982A)

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成13年4月3日(2001. April 3 (2001. 4.3), Heisei 13

4.3)

(54)【発明の名称】

骨吸収調節薬

(54)[TITLE OF THE INVENTION]

Bone-resorption regulating drug

(51)【国際特許分類第7版】

C12N 5/02

(51)[IPC 7] C12N 5/02

A61K 38/22

A61K 38/22

45/00

45/00

A61P 19/08

A61P 19/08

19/10

19/10

35/00

35/00

43/00 101 43/00

101

105

105

C12Q 1/04

C12Q 1/04

G01N 33/15

G01N 33/15

33/50

33/50

JP2001-86982-A



33/566 33/566

(FI) [FI]

C12N 5/02 C12N 5/02 A61K 45/00 A61K 45/00 A61P 19/08 A61P 19/08

> 19/10 19/10 35/00 35/00 43/00 101 43/00 101

> > 105 105

C12Q 1/04 C12Q 1/04

G01N 33/15 Z G01N 33/15 Z 33/50 Z 33/50 Z

X X

33/566 33/566

A61K 37/24 A61K 37/24

【審查請求】 未請求 [REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 23 [NUMBER OF CLAIMS] 23

【出願形態】 O L [FORM OF APPLICATION] Electronic

【全頁数】 16 [NUMBER OF PAGES] 16

(21)【出願番号】 (21)[APPLICATION NUMBER]

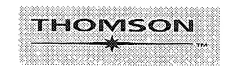
特 願 Japanese Patent Application

2000-191075(P2000-191075) 2000-191075(P2000-191075)

(22)【出願日】 (22)[DATE OF FILING]

平成12年6月21日 (200 June 21 (2000. 6.21), Heisei 12 0. 6. 21)

0. 0. 21)



(31)【優先権主張番号】

特願平 11-203899

(31)[FOREIGN PRIORITY APPLICATION

NUMBER]

Japanese Patent Application Heisei 11-203899

(32)【優先日】

(32)[FOREIGN PRIORITY DATE]

平成11年7月16.日(199

9. 7. 16)

July 16 (1999. 7.16), Heisei 11

(33)【優先権主張国】

(33)[COUNTRY OF FOREIGN PRIORITY]

日本 (JP)

(JP)

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

599100545

[ID CODE]

599100545

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

新飯田 俊平

Niida, Shunpei

【住所又は居所】

広島県広島市南区宇品神田3丁

目 8-24-301

[ADDRESS OR DOMICILE]

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

000203254

[ID CODE]

000203254

【氏名又は名称】

村上 和雄

Murakami, Kazuo

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

[NAME OR APPELLATION]

茨城県つくば市観音台1丁目3

7 - 16

(72)[INVENTOR]

(72)【発明者】



【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

新飯田 俊平

Niida, Shunpei

【住所又は居所】

[ADDRESS OR DOMICILE]

広島県広島市南区宇品神田3丁

目8-24-301

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】 前田 憲彦

[NAME OR APPELLATION]

Maeda, Norihiko

[ADDRESS OR DOMICILE]

広島県広島市東区牛田本町6丁

目1-9-305

【住所又は居所】

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【識別番号】

[ID CODE]

100102978

100102978

【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

清水 初志 (外1名)

Shimizu, Hatsushi (and 1 other)

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT OF THE DISCLOSURE]

【課題】

とする。

[SUBJECT OF THE INVENTION]

ング方法を提供することを課題 and its screening procedure.

破骨細胞による骨吸収を調節 It makes a subject to offer the drug which する薬剤およびそのスクリーニ regulates the bone resorption by the osteoclast,

【解決手段】

[PROBLEM TO BE SOLVED]



血管内皮增殖因子(VEGF) が、破骨細胞の形成、生存を促 進する活性を有することを見出 した。この活性は、血管内皮増 殖因子受容体 1型(VEGFR-1) を介していた。また、M-CSF 欠 損マウスの VEGFR-1 の活性化 を阻害することにより、破骨細 胞を減少させることに成功し た。本発明により、VEGFR-1 の活性化を調節する薬剤を用い て破骨細胞の形成や生存を制御 し、骨吸収の異常を伴う疾患を 治療することが可能となる。

growth factor (VEGF) has the activity which promotes formation and survival of the osteoclast. This activity was through the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type (VEGFR-1). Moreover, it succeeded in decreasing the osteoclast by obstructing activation of VEGFR-1 of a M-CSF deficient mouse. This invention enables to control formation and survival of the osteoclast by using the medicine which adjusts activation of VEGFR-1 and to treat the illness accompanying the deviation of the bone resorption.

It discovered that the vascular endothelial

【特許請求の範囲】

【請求項1】

破骨細胞の分化を誘導する方 法であって、血管内皮増殖因子 受容体1型を発現する細胞を、 該血管内皮增殖因子受容体1型 を活性化させる化合物の存在下 で培養することを特徴とする方 法。

【請求項2】

血管内皮增殖因子受容体1型 内皮増殖因子受容体1型に対す 記載の方法。

【請求項3】

[CLAIMS]

[CLAIM 1]

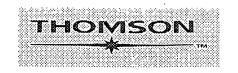
It is the method of inducing the differentiation of osteoclasts, and culturing the cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor in the presence of the compound which activates this type 1 vascular endothelial growth factor receptor. The method characterized by the above-mentioned.

[CLAIM 2]

The method of Claim 1 wherein the compound を活性化させる化合物が、血管 which activates type 1 vascular endothelial growthfactor receptor is the ligand to type 1 るリガンドである、請求項1に vascular endothelial growth factor receptor.

[CLAIM 3]

血管内皮增殖因子受容体 1型 The procedure of Claim 2 in which the ligand to に対するリガンドが、血管内皮 type 1 vascular endothelial growth factor



法。

増殖因子または胎盤増殖因子 1 receptor is type 1 vascular endothelial growth 型である、請求項2に記載の方 factor or placenta proliferation-factor.

【請求項4】

血管内皮增殖因子受容体1型 を発現する細胞が非接着性骨髄 細胞である、請求項1から3の いずれかに記載の方法。

【請求項5】

び/または骨吸収を促進または 阻害する化合物をスクリーニン グする方法であって、(a)被験 化合物存在下、血管内皮增殖因。 子受容体 1 型に血管内皮増殖因 子または胎盤増殖因子1型を接 触させる工程、(b) 該血管内皮 増殖因子受容体1型と該血管内 皮増殖因子または胎盤増殖因子 1型との結合を検出する工程、

(c) 該結合を促進または阻害 する化合物を選択する工程、を 含む方法。

【請求項6】

破骨細胞の分化、生存、およ び/または骨吸収を促進する化 合物をスクリーニングする方法 であって、(a)血管内皮増殖因 子受容体1型を発現する細胞に 被験化合物を接触させる工程、 (b)破骨細胞の分化、生存、 および/または骨吸収を検出す

る工程、(c)該分化、生存、お

[CLAIM 4]

Procedure in any one of Claim 1 to 3 wherein the cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor non-adhesive myeloid cells.

[CLAIM 5]

破骨細胞の分化、生存、およ It is the method of screening the compound which promotes or inhibits a differentiation and survival of the osteoclast and/or the bone resorption and the method containing (a) Process which makes type 1 vascular endothelial growth factor receptor contact type 1 vascular endothelial growth factor or placenta proliferation-factor in test compound presence, (b) Process which detects binding this type 1 vascular endothelial growth factor receptor with this type 1 vascular endothelial growth factor, or placenta proliferation-factor, (c) Process which selects compound which promotes or inhibits this binding.

[CLAIM 6]

It is the method of screening the compound which promotes a differentiation and survival of the osteoclast, and/or the bone resorption and the method containing (a) Process which makes cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor contact test compound, (b) Process that detects differentiation and survival of osteoclast, and/or bone resorption, (c) Process that selects compound which



化合物を選択する工程、を含む bone resorption. 方法。

よび/または骨吸収を促進する promotes this differentiation, survival, and/or

【請求項7】

下、血管内皮增殖因子受容体1 型を発現する細胞に血管内皮増 殖因子または胎盤増殖因子1型 を接触させる工程、(b)破骨細 胞の分化、生存、および/また は骨吸収を検出する工程、(c) 該分化、生存、および/または 骨吸収を阻害する化合物を選択 this differentiation. する工程、を含む方法。

【請求項8】

血管内皮增殖因子受容体 1 型 細胞である、請求項6または7 に記載の方法。

【請求項9】

血管の誘導を促進する化合物 をスクリーニングする方法であ って、(a)血管内皮増殖因子受 化合物を接触させる工程、(b) 破骨細胞の分化、生存、および /または骨吸収を検出する工 程、(c)該分化、生存、および /または骨吸収を促進する化合 物を選択する工程、を含む方法。

[CLAIM 7]

破骨細胞の分化、生存、およ It is the method of screening the compound び/または骨吸収を阻害する化 which inhibits a differentiation and survival of 合物をスクリーニングする方法 the osteoclast, and/or the bone resorption and であって、(a)被験化合物存在 the method containing (a) Process which makes cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor in test compound presence contact type 1 vascular endothelial growth factor or placenta proliferation-factor, (b) Process that detects differentiation and survival of osteoclast, and/or bone resorption, (c) Process that selects compound which inhibits survival, and/or resorption.

[CLAIM 8]

The procedure of Claim 6 or 7 wherein the cell を発現する細胞が非接着性骨髄 which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor is non-adhesive myeloid cells.

[CLAIM 9]

It is the method of screening the compound which promotes induction of the blood vessel and the method containing (a) Process which 容体1型を発現する細胞に被験 makes cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor contact test compound, (b) **Process** that differentiation and survival of osteoclast, and/or bone resorption, (c) Process that selects compound promotes this differentiation, survival, and/or bone resorption.



【請求項10】

血管の誘導を阻害する化合物 をスクリーニングする方法であって、(a)被験化合物存在下、 血管内皮増殖因子受容体1型を 発現する細胞に血管内皮増殖因 子または胎盤増殖因子1型を接 触させる工程、(b)破骨細胞の 分化、生存、および/または骨 吸収を検出する工程、(c)該分 化、生存、および/または骨 収を阻害する化合物を選択する 工程、を含む方法。

【請求項11】

血管内皮増殖因子受容体1型 を発現する細胞が非接着性骨髄 細胞である、請求項9または1 0に記載の方法。

【請求項12】

血管内皮増殖因子受容体1型 を活性化させる化合物を有効成 分とする、破骨細胞の分化、生 存、および/または骨吸収を促 進するための薬剤。

【請求項13】

血管内皮増殖因子受容体1型 を活性化させる化合物が、血管 内皮増殖因子受容体1型に対す るリガンドである、請求項12 に記載の薬剤。

【請求項14】

[CLAIM 10]

It is the procedure of screening the compound which obstructs a derivative of the blood vessel and the procedure containing (a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type in test compound presence contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, (b) Differentiation of osteoclast, survival, and/or process that detects bone resorption, (c) This differentiation, survival, and/or process that chooses compound which obstructs bone resorption.

[CLAIM 11]

The procedure of Claim 9 or 10 in which the cell which expresses type 1 vascular endothelial growth factor receptor is non-adhesive myeloid cells.

[CLAIM 12]

The medicine for promoting a differentiation and survival of the osteoclast, and/or the bone resorption which uses as an active ingredient the compound which activates type 1 vascular endothelial growth factor receptor.

[CLAIM 13]

The medicine of Claim 12 whose compound which activates type 1 vascular endothelial growth factor receptor is the ligand to type 1 vascular endothelial growth factor receptor.

[CLAIM 14]



増殖因子または胎盤増殖因子1 型である、請求項13に記載の placenta proliferation-factor. 薬剤。

血管内皮增殖因子受容体 1 型 The medicine of Claim 13 wherein ligand to type に対するリガンドが、血管内皮 1 vascular endothelial growth factor receptor is type 1 vascular endothelial growthfactor or

【請求項15】

項5または6に記載のスクリー 合物である、請求項12に記載 の薬剤。

【請求項16】

大理石病、低回転型骨粗鬆症、 される疾患または傷害の治療の ために用いられる、請求項12 から15のいずれかに記載の薬 剤。

【請求項17】

の活性化を阻害する化合物を有 効成分とする、破骨細胞の分化、 生存、および/または骨吸収を 阻害するための薬剤。

【請求項18】

血管内皮增殖因子受容体 1型 の活性化を阻害する化合物が、 血管内皮増殖因子受容体1型と 血管内皮増殖因子受容体1型に 対するリガンドとの結合を阻害 する化合物である、請求項17

[CLAIM 15]

血管内皮增殖因子受容体 1型 The medicine of Claim 12 wherein compound を活性化させる化合物が、請求 which activates type 1 vascular endothelial growth factor receptor is a compound isolated ニング方法により単離される化 by the screening procedure of Claim 5 or 6.

[CLAIM 16]

The medicine in any one of Claim 12 to 15 used および骨折からなる群より選択 for the treatment of the diseases selected from the group that consists of osteopetrosis, low turnover osteoporosis, and fracture, or a harm.

[CLAIM 17]

血管内皮增殖因子受容体 1 型 The medicine for inhibiting differentiation and survival of the osteoclast and/or the bone resorption which uses as an active ingredient the compound which inhibits type 1 vascular endothelial growth factor receptor activation.

[CLAIM 18]

The medicine of Claim 17 which is a compound with which the compound which inhibits type 1 vascular endothelial growth factor receptor activation inhibits the binding the ligand to vascular endothelial growth factor receptor with type 1 vascular endothelial growth factor



に記載の薬剤。

receptor.

【請求項19】

血管内皮增殖因子受容体1型 の活性化を阻害する化合物が、 血管内皮増殖因子に対する抗体 である、請求項17に記載の薬 剤。

【請求項20】

の活性化を阻害する化合物が、 請求項5または7に記載のスク リーニング方法により単離され る化合物である、請求項17に or 7. 記載の薬剤。

【請求項21】

高回転型骨粗鬆症、骨転移癌、 よび慢性関節リウマチにおける 骨破壊からなる群より選択され る疾患の治療のために用いられ れかに記載の薬剤。

【請求項22】

請求項9に記載の方法により 単離される化合物を有効成分と する、血管誘導促進剤。

【請求項23】

請求項10に記載の方法によ り単離される化合物を有効成分 とする、制癌剤。

[CLAIM 19]

The medicine of Claim 17 wherein compound which inhibits type 1 vascular endothelial growth factor receptor activation is an antibody to a vascular endothelial growth factor.

[CLAIM 20]

血管内皮增殖因子受容体 1型 The medicine of Claim 17 wherein compound which obstructs type 1 vascular endothelial growth factor receptor activation is a compound isolated by the screening procedure of Claim 5

[CLAIM 21]

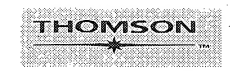
The medicine in any one of Claim 17 to 20 used 骨肉腫、高カルシウム血症、お for the treatment of the illness selected from the group that consists of high osteoporosis, bone metastatic cancer, an osteosarcoma, the hypercalcemia, and bone る、請求項17から20のいず destruction in a rheumatoid arthritis.

[CLAIM 22]

The blood-vessel inducing promoter which uses as an active ingredient the compound isolated by the method of Claim 9.

[CLAIM 23]

The anticancer agent which uses as an active ingredient the compound isolated by the method of Claim 10.



【発明の詳細な説明】

[DETAILED OF DESCRIPTION THE INVENTION]

[0001]

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、血管内皮増殖因子受 容体1型を標的とした破骨細胞 の分化誘導系、該分化誘導系を 利用した破骨細胞の分化、生存、 および/または骨吸収を調節す る化合物のスクリーニング方 法、並びに血管内皮増殖因子受 容体1型を標的とした破骨細胞 の分化、生存、および/または 骨吸収を調節するための薬剤に 関する。

[0002]

【従来の技術】

第3染色体に存在する骨大理石 病の原因遺伝子 (osteopetrosis: op)の劣性突然変異は、さまざ まな臓器において破骨細胞、単 球、およびマクロファージの著 しい減少をもたらす(Marks, S.C., Jr., and P.W. Lane. 1976. J. Hered. 67:11; Marks, S.C., Jr. And P.W. Lane. 1976. 1982. Am. J. Anat. 163:157; Wiktor-Jedrzejczak, W. et al. Jr.1982.Am.J.Anat.163:157; 1982. J. Exp. Med. 156:1516)。 この減少は、マクロファージコ al.1982.J.Exp.Med.156:1516.

[TECHNICAL FIELD OF THE INVENTION]

This invention is a differentiation-inducing type of the osteoclast which made the target the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, it is related with the medicine for adjusting the differentiation usina this differentiation-inducing type of the osteoclast. survival and/or the screening procedure of a compound of adjusting the bone resorption and a differentiation of the osteoclast which made the target the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, survival, and/or the bone resorption.

[0002]

[PRIOR ART]

Recessive mutation of the cause (osteopetrosis; op) of the bone marble bone disease which exists in a 3rd chromosome, in various organs, they are the osteoclast and a monocyte, and a remarkable reduction of the macrophage It brings (Marks, S.C., Jr.).

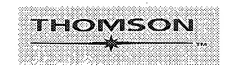
Hered.67:11;

Marks, S.C.,

Wiktor-Jedrzejczak,

W.et

ロニー刺激因子 (M-CSF) 遺伝 This reduction is insertion of one base pair 子のコード領域に存在する1塩 which exists in the coding region of a



することが原因であり (Yoshida, H. et al. 1990. Nature (Lond.). 345:442)、組換 えヒト M-CSF (rhM-CSF) の投 (rhM-CSF) 与により補うことができる (Felix, R. et al. 1990. Al. 1990. Endocrinology. Endocrinology. 127:2592; Kodama, H. et al. 1991. J. Exp. Et al. 1991. J. Exp. Med. Wiktor-Jedrzejczak, W. et al. al.1991.Exp.Hematol.19:1049; 1991. Exp. Hematol. 19:1049; KT.et al.1995.Bone.16:39. Sundquist, K.T.et al. Bone. 16:39)。M-CSF が破骨細 series directly とが、M-CSF の受容体である In vitro(Kodama, H. c-Fms を in vitro (Kodama, H. Et al. 1991. J. Exp.Med. 1991. J. Exp.Med. It reaches 173:1291. 173:1291) および in vivo (Hofstetter, W. et al. 1992. Proc. Natl.Acad. Sci. USA. 89:9637) で破骨細胞に発現さ せる実験により実証されてい る。これらの結果は、M-CSF が 生理的な条件下、ある種の臓器 において、破骨細胞やマクロフ アージの分化に本質的な役割を 果たしていることを示してい る。

基対の挿入により、機能的なマ macrophage colony stimulating factor (M-CSF) クロファージコロニー刺激因子 gene, it is because a functional macrophage (M-CSF または CSF-1) が欠損 colony stimulating factor (M-CSF or CSF-1) suffers deficit а loss (Yoshida. al.1990.Nature.(Lond.) 345:442). an administration of recombinant human M-CSF

It can supplement (Felix, R.et).

127:2592; Kodama, H.

173:269; Med.173:269; Wiktor-Jedrzejczak, W.et Sundquist,

1995. That M-CSF acts on the cell of an osteoclast

胞系列の細胞に直接作用するこ C-Fms which is a receptor of M-CSF

The experiment which makes the osteoclast express in-vivo (Hofstetter, W.et al.1992.Proc.Natl.Acad.Sci.USA.89:9637)

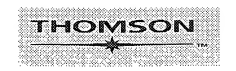
proves.

In the organ of the source which are conditions with physiological M-CSF as for these results, having played the role essential to a differentiation of the osteoclast or the macrophage is shown.

[0003]

[0003]

しかしながら op/op マウスに However, in an op/op mouse, it is restricted that おいて、骨大理石病の深刻な症 the serious symptom of a bone marble bone 状が明確に現われるのは若いと disease appears clearly when young, while the



きに限られ、次第に破骨細胞が 増加すると共に症状は改善され ていく (Marks, S.C., Jr., and P.W. Lane. 1976. J. Hered. 67:11; Marks, S.C., Jr. 1982. Am. J. Anat. 163:157; Begg, S.K. et al. 1993. J. Exp. Med. 177:237)。本発明者らは以前、 rhM-CSF を高い用量(5μg/マ ウス以上)で投与すると、単回 投与でも op/op マウスの破骨細 胞の形成(recruitment)を誘導 し、破骨細胞を生存させ、長期 にわたる能動的骨吸収を維持さ せることを見出している (Kodama, H. et al. 1993. J. Bone Miner. Res. 8:45; Niida, S. et al. 1994. J. Bone Miner. Res. 9:873)。このことから、 M-CSF 欠損下での破骨細胞の 骨吸収に関わる他の因子の存在 が示唆される。この点に関して はいくつかのデータが報告され ているが、議論の余地が残され マウスの骨大理石病の改善に、 顆粒球-マクロファージコロニ を持つという報告がある一方、 の分化に関与することが示唆さ al. 1986. J. Bone Miner.Res.

osteoclast increases gradually
The symptom improves (Marks, S.C.).

Jr., and P.W. Lane.

1976. J.Hered.67:11; Marks, S.C., Jr.1982.Am.J.Anat.163:157; Begg, S.K.et al.1993.J.Exp.Med.177:237.

The present inventors will derive formation (recruitment) of the osteoclast of an op/op mouse also a single administration, if rhM-CSF is before administered by a high dosage (more than 5 microgram / mouse), it makes the osteoclast survive.

Active bone resorption which it covers long-term It is discovering making it maintain (Kodama and H.et al.1993.J.Bone Miner.Res.8:45; Niida, S.et al.1994.J.Bone Miner.Res.9:873).

From this, a presence of the other factor in connection with the bone resorption of the osteoclast under a M-CSF deficit is suggested. In this regard, it crawls and the data of shoes are reported.

However, the room of an argument remains.

While there is а that report granulocyte-macrophage colony stimulating るものである。例えば、op/op factor (GM-CSF) has an effect in improvement of the bone marble bone disease of for example, an op/op mouse, in It is suggested 一刺激因子(GM-CSF)が効果 that GM-CSF participates in differentiation of osteoclast by vitro (MacDonald, B.R.et in vitro で GM-CSF が破骨細胞 al.1986.J.Bone Miner.Res.1:227; Kurihara).

の分化に関与することが示唆さ N. et al.1989.Blood.74:1295; Takahashi, れている(MacDonald, B.R. et N.et al.1991.J.Bone Miner.Res.6:977.

Moreover

1:227; Kurihara, N. et al. 1989. Wiktor-Jedrzejczak et al. (Wiktor-Jedrzejczak, Blood. 74:1295; Takahashi, N. W.et al.1994.Endocrinology.134:1932), Nilsson et al. 1991. J. Bone Miner. Res. et al. (Nilsson)



6:977 ま た Wiktor-Jedrzejczak 1994. マクロファージ欠損を改善でき るが、骨大理石病は改善できな mouse in a low dose. いと報告している。つい最近に なり Myintら(Myint, Y.Y. et al. 1999. Am. J. Pathol. 154.553) は、GM-CSF および/またはイン ターロイキン3は低用量におい て op/op マウスの破骨細胞の発 生を誘導することを報告した。

S.K. et al.1995.Blood.86:66, GM-CSF can 5 improve a macrophage deficit.

(Wiktor-Jedrzejczak, W. et al. However, it has reported that it cannot be Endocrinology. improved by the bone marble bone disease.

134:1932) および Nilsson ら These days came just and Myint and others (Nilsson, S.K. et al. 1995. (Myint, Y.Y.et al.1999.Am.J.Pathol.154.553) .Blood. 86:66) は、GM-CSF は reported that GM-CSF and/or interleukin 3 derived generating of the osteoclast of an op/op

[0004]

c-Fms は、8種の血小板由来増 C-Fms 殖因子受容体(PDGFR)ファミ リーの1つである(Kondo, K. et (PDGFR) al. 1998. Gene. 208:297)。血管 al.1998.Gene.208:297). Endothelial Growth Factor; 受容体型チロシンキナーゼ、 VEGFR-2 / KDR / Flk-1 と、 VEGFR を発現する内皮細胞と 違い、単球/マクロファージ系 It expresses (Neufeld, G.et). 列の細胞は主に VEGFR-1 を発 Al. 1999. FASEB J. 13:9;

[0004]

is one of eight sorts of the platelet-derived-growth-factor receptor families (Kondo, K.et

内皮增殖因子 (Vascular As a receptor specific to a vascular endothelial growth factor (Vascular Endothelial Growth VEGF) に特異的な受容体とし Factor; VEGF), two receptor type tyrosine ては、PDGFR に属する2つの kinase belonging to PDGFR, and VEGFR-1/ Flt-1 and VEGFR-2 / KDR/Flk-1, neuropilin-1 VEGFR-1 / Flt-1 および is identified (Neufeld, G.et al.1999.FASEB J.13:9).

neuropilin-1 とが同定されてい The endothelial cell and difference which る (Neufeld, G. et al. 1999. express all the VEGFR(s), the cell of a FASEB J.13:9) 。 $t < \tau \sigma$ monocyte / macrophage system row is mainly about VEGFR-1.

Berleon, B.et 現する(Neufeld, G. et al. 1999. al.1996.Blood.87:3336; Clauss, M.et



FASEB J. 13:9; Berleon, B. et al.1996.J.Biol.Chem.271:17629. 1996. Blood. Biol.Chem. 271:17629) . VEGFR-1 は VEGF や胎盤増殖 J.13:9; Berleon, B.et al.). 因子1型 (PIGF-1) に対する走 1996. Blood. 87:3336; 化性反応を媒介する(Neufeld, Clauss, M. et al. 1996. G. et al. 1999. FASEB J. 13:9; J. Biol. Chem. 271:17629; Berleon, B.et al. 1996. Blood. Park, J.E. et al. 1994. 87:3336; Clauss, M. et al. 1996. J. Biol. Chem. 169:25646; J.E. et al. 1994. J. Biol. Chem. Hiratsuka, Natl. Acad. Sci. 95:9349)。PIGF-1 は VEGF と There are such findings. の、VEGF および PIGF-1、並び known. にそれらの受容体である VEGFR-1 と破骨細胞による骨 吸収との関係は知られていなか った。

87:3336; VEGFR-1 carries the chemotaxis reaction with Clauss, M. et al. 1996. J. respect to VEGF or placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1) (Neufeld, G.et al. 1999. FASEB

J. Biol. Chem. 271:17629; Park, Sawano, A.et al. 1996. Cell Growth Differ. 7:213; S.et

169:25646; Sawano, A. et al. al.1998.Proc.Natl.Acad.Sci.USA.95:9349.

1996. Cell Growth Differ. 7:213; PIGF-1 has VEGF and high homology, it Hiratsuka, S. et al. 1998. Proc. expresses by the endothelial cell and placenta USA. of a umbilical-cord vein.

高い相同性を有し、臍帯静脈の However, the concern between VEGF, PIGF-1 内皮細胞や胎盤で発現してい and VEGFR-1 that are those receptors, and the る。このような知見はあるもの bone resorption by the osteoclast was not

[0005]

[0005]

【発明が解決しようとする課 題】

本発明らは、血管内皮増殖因子 破骨細胞の分化誘導系、該系を 利用した破骨細胞の分化、生存、 る化合物のスクリーニング方

[PROBLEM TO BE SOLVED BY THE INVENTION]

This invention is the differentiation-inducing 受容体1型を標的とした新規な types of the new osteoclast which made the target the vascular-endothelial-growth-factor. receptor 1 type, it makes into a subject to offer および/または骨吸収を調節す the medicine for adjusting the differentiation using this type of the osteoclast, survival and/or



容体1型を標的とした破骨細胞 adjusting 骨吸収を調節するための薬剤を 提供することを課題とする。

法、並びに血管内皮増殖因子受 the screening procedure of a compound of the bone resorption の分化、生存、および/または differentiation of the osteoclast which made the target the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, survival, and/or the bone resorption.

[0006]

[0006]

【課題を解決するための手段】 本発明者らは、マクロファージ と破骨細胞は細胞系譜上、親密 な関係があることから、マクロ ファージに対して作用するサイ トカインである血管内皮増殖因 子(VEGF)が破骨細胞形成に おいて効果を有するのではない かと考えた。そこで、M-CSF 遺 伝子が欠損しており破骨細胞の 形成に障害を持つ骨大理石病モ VEGF を投与する実験を行っ 細胞による骨吸収において、 全に相補できることを見出し た。

[MEANS TO SOLVE THE PROBLEM]

On cell-lineage music, since the macrophage and the osteoclast had an intimate concern, they considered the present inventors that the vascular endothelial growth factor (VEGF) which is the cytokine which acts to the macrophage will have an effect in osteoclast formation.

Then. conducted experiment which administers **VEGF** to the bone marble-bone-disease model mouse (op/op デルマウス (op/op マウス) に mouse) which the M-CSF gene is missing and has hindrance in formation of the osteoclast.

た。その結果、VEGF は、破骨 As a result, it sets VEGF to the bone resorption by the osteoclast, it discovered that it could op/opマウスのM-CSF欠損を完 carry out the complementation of the M-CSF deficit of an op/op mouse completely.

[0007]

組換え型ヒト VEGF(rhVEGF) を op/op マウスに 1 回投与する ことにより、破骨細胞が形成さ an op/op mouse. れた。形成された破骨細胞は、 (VEGFR-1) を発現していた。

[0007]

The osteoclast was formed by administering the recombinant human VEGF (rhVEGF) once to

The formed osteoclast mainly expressed the 主に VEGF 受容体 1型 VEGF receptor 1 type (VEGFR-1).

Since osteoclast was the formed VEGF の代わりに組換えヒト胎 administering recombinant human placenta



で誘導した破骨細胞は、 与により VEGF を中和すると死 M-CSF succeedingly. M-CSF を投与することで生存 って支持された破骨細胞とは、 骨吸収活性において殆ど差がな improved. かった。op/op マウスは加齢と 石病が改善されてくる。このマ ウスに抗 VEGF 抗体を投与した ところ、殆どの破骨細胞が消失 mouse したことから、op/op マウスの れた。さらに、生体外(in vitro) での破骨細胞分化の支持を調べ (in-vitro). た実験でも、VEGF は M-CSF の活性を代替できることが判明 した。・

盤増殖因子1型(rhPIGF-1)を proliferation-factor 1 type (rhPIGF-1) instead of 投与することによっても VEGF_VEGF as well as VEGF, it was shown that the と同様に破骨細胞が形成された signal of VEGF is through VEGFR-1.

ことから、VEGF のシグナルは The osteoclast derived by recombinant human VEGFR-1 を介していることが M-CSF died, when the administration of 示された。組換え型ヒトM-CSF VEGFR-1 / nature of Fc chimeric protein neutralized VEGF, but it was able to make it VEGFR-1/Fc キメラ蛋白質の投 survive by administering recombinant human

んだが、引き続き組換え型ヒト The osteoclast supported by recombinant human M-CSF and the osteoclast supported by させることができた。組換え型 endogenous VEGF did not almost have a ヒト M-CSF によって支持され difference in bone-resorption activity.

た破骨細胞と内因性 VEGF によ The osteoclast increases an op/op mouse with the aging, a bone marble bone disease is

Since almost all osteoclast lost when the anti-共に破骨細胞が増加し、骨大理 VEGF antibody was administered to this mouse, improvement of the bone marble bone disease accompanying the aging of an op/op is based **VEGF** produced endogenously.

加齢に伴う骨大理石病の改善が In order for the osteoclast to survive with a 内因的に産生される VEGFによ mutant mouse (appearance), it was shown that るものであり、変異マウスで破 VEGF produced endogenously is required.

骨細胞が生存 (appearance) す Furthermore, it became clear that VEGF could るには、内因的に産生される substitute for the activity of M-CSF also in the VEGF が必要であることが示さ experiment which investigated support of the osteoclast differentiation by external an

[0008]

[8000]

VEGF 投与によって形成された When the detailed form of the osteoclast formed



および明帯 (clear zone) が認 められ、ゴルジ装置および多数 のミトコンドリアが観察される など、活発な破骨細胞の特色が 示されていた。また、成熟破骨 細胞を単離して、in vitro におけ る M-CSF または VEGF によ る活性効果を調べたところ、 VGEF の添加により破骨細胞の 伸展現象が観察された。

破骨細胞の微細形態を観察した of the VEGF administration is observed, a ところ、波状縁 (ruffled boeder) ruffled boeder) and a clear zone were noted, and the special feature of the active osteoclast was shown by such as observation of the Golgi apparatus and many mitochondria.

> Moreover, when it isolated the mature osteoclast and investigated the active effect by M-CSF or VEGF in vitro, the extension phenomenon of the osteoclast by adding of VGEF was observed.

[0009]

以上の結果から、M-CSF と 過程、すなわち破骨細胞の分化、 破骨細胞の生存、および能動的 of cytokine exists. る受容体を介しており、異なる を使うユニークなタイプのサイ トカインシグナルのリダンダン シーの存在が明らかとなった。

[0009]

As a result of the above, it was proved that VEGF は破骨細胞による骨吸収 M-CSF and VEGF have overlapped function in において、その機能が重複して the bone resorption by the osteoclast.

いることが実証された。どちら It is enough to support all the processes of the かのサイトカインが存在すれ bone resorption by the osteoclast, i.e., a ば、破骨細胞による骨吸収の全 differentiation of the osteoclast, survival of the osteoclast, and the active bone resorption if one

骨吸収を支持するのに十分であ VEGF is through a different receptor from る。VEGF は M-CSF とは異な M-CSF, the presence of the redundancy of the cytokine signal unique type using the リガンドー受容体の組み合わせ combination of a different ligand- receptor became clear.

[0010]

VEGFR-1 を活性化し、破骨細 osteoclast.

[0010]

VEGF や PIGF-1 などの VEGF and the ligand of PIGF-1 etc. VEGFR-1 VEGFR-1 のリガンドは activate VEGFR-1, it specializes and forms the

胞を分化・形成させ、骨吸収を Since it became clear to promote the bone 促進することが明らかとなった resorption, the compound which activates



ことから、VEGFR-1 のリガン ドなどの VEGFR-1 を活性化す る化合物は、骨吸収活性が低下 している骨大理石病を含む疾患 の治療薬として用いることが可 能となる。逆に、VEGFR-1 の 活性化を抑制する薬剤は、破骨 細胞の形成を阻害し、骨吸収を 抑制する薬剤として用いること が可能である。このような薬剤 は、M-CSF/c-Fms 系のシグナル 伝達を抑制する薬剤と併用する ことでより高い効果を発揮し、 破骨細胞の形成を阻害し、骨吸 収を抑制すると考えられる。こ れにより、骨粗鬆症などの予防 や治療を行なうことが可能であ る。

VEGFR-1, such as ligand of VEGFR-1, becomes possible to be used as therapeutic agent of the illness containing the bone marble bone disease to which bone-resorption activity is falling.

On the contrary, the medicine which controls activation of VEGFR-1 obstructs formation of the osteoclast, it can use as a medicine which controls the bone resorption.

Such a medicine demonstrates a higher effect by using together with the medicine which controls the signal transduction of a M-CSF/c-Fms type, it obstructs formation of the osteoclast, it is thought that it controls the bone resorption.

Thereby, it can perform prevention and the treatment of osteoporosis etc.

[0011]

また、VEGFR-1 の活性化によ る破骨細胞の分化、生存、およ び/または骨吸収を指標とした スクリーニング系は、骨吸収を 調節するための薬剤のスクリー ニング以外にも、VEGFR-1を 介する他の機能を制御する薬剤 をスクリーニングするためにも 使用することが考えられる。例 えば、VEGFR-1 は発生時の脈 管形成や成体における血管新生 の促進、また血管内皮の透過性 亢進に重要な機能を果たしてい る。従って VEGFR-1 の活性を 促進する化合物は、傷害や梗塞 などの疾病傷害により失われた

[0011]

Moreover, the screening system which made the parameter a differentiation of the osteoclast by activation of VEGFR-1, survival, and/or the bone resorption, it is possible to use it, also in order to screen the medicine which controls the other function which intervenes VEGFR-1 besides a screening of the medicine for adjusting the bone resorption.

For example, VEGFR-1 has achieved the function important for promotion of the angiogenesis in the vasculogenesis and adult creature at the time of generating, and a permeable enhancement of a vascular endothelium.

Therefore, the compound which promotes the activity of VEGFR-1 is useful as a medicine for



して有用である。また、腫瘍細 胞においては、VEGF 等の VEGFR-1 リガンドの発現が亢 進し、血管新生を誘導すると共 に腫瘍を拡大させる。従って、 VEGFR-1 の活性化を抑制する 薬剤は、血管誘導を抑制するた め、制癌剤として有用である。 このような血管誘導を促進また は抑制する化合物を単離するた めに、骨細胞の形成や骨吸収を 指標とする本発明のスクリーニ ング系を用いることが可能であ る。これら以外にも、上記のス クリーニング系は VEGFR-1 を 介するさまざまなシグナル伝達 を調節する化合物を得るために 適用することができる。すなわ ち、破骨細胞の分化、生存、お よび/または骨吸収を促進また は抑制する化合物をスクリーニ ングする本発明の方法は、 VEGFR-1 を介するシグナル伝 達を促進または抑制するための 化合物を単離するために有用で ある。VEGFR-1 は内皮細胞の 増殖応答のシグナルを媒介する など、生体内の様々な組織にお いて細胞機能を制御しているこ とが知られており、本発明のス クリーニング方法により単離さ れ得る化合物は、VEGFR-1を 介するこれらの機能を制御する ために有用である。

血管を新生させるための薬剤と making newly born the blood vessel lost by して有用である。また、腫瘍細 illness harms, such as a harm and infarction.

Moreover, the expression of VEGFR-1 ligand of VEGF etc. rises in oncocyte, it enlarges the tumor, while deriving angiogenesis.

Therefore, the medicine which controls activation of VEGFR-1 is useful as an anticancer agent in order to control a blood-vessel derivative.

In order to isolate the compound which promotes or controls such a blood-vessel derivative, it can use the screening system of this invention which makes formation and bone resorption of the bone cell a parameter.

Besides being these, the above-mentioned screening system is applicable in order to obtain the compound which adjusts various signal transductions through VEGFR-1.

That is, the procedure of this invention which screens the compound which promotes or controls a differentiation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption is useful in order to isolate the compound for promoting or controlling the signal transduction through VEGFR-1.

It is known that VEGFR-1controls the cell function in various organizations in the living body, such as mediating the signal of a multiplication response of endothelial cell, and the compound which may be isolated by the screening procedure of this invention is useful to control these functions through VEGFR-1.

本発明は、VEGFR-1 を介する

シグナルによる破骨細胞の分化



[0012]

誘導系、該分化誘導系を利用し た破骨細胞の分化や骨吸収を調 節する化合物のスクリーニン グ、および VEGFR-1 を標的と した破骨細胞の分化や骨吸収を 調節するための薬剤に関し、よ り具体的には、(1)破骨細胞の 分化を誘導する方法であって、 血管内皮増殖因子受容体1型を 発現する細胞を、該血管内皮増 殖因子受容体1型を活性化させ る化合物の存在下で培養するこ とを特徴とする方法、(2)血管 内皮増殖因子受容体1型を活性 化させる化合物が、血管内皮増 殖因子受容体1型に対するリガ ンドである、(1)に記載の方法、 (3)血管内皮增殖因子受容体 1型に対するリガンドが、血管 内皮増殖因子または胎盤増殖因 子1型である、(2)に記載の方 法、(4)血管内皮增殖因子受容 体1型を発現する細胞が非接着 性骨髄細胞である、(1)から (3)のいずれかに記載の方法、 (5) 破骨細胞の分化、生存、 および/または骨吸収を促進ま たは阻害する化合物をスクリー ニングする方法であって、(a) 被験化合物存在下、血管内皮增 殖因子受容体1型に血管内皮増 殖因子または胎盤増殖因子1型 を接触させる工程、(b) 該血管

[0012]

This invention relates to the medicine for adjusting the differentiation and bone resorption of the osteoclast which made the target the screening of a compound which adjusts a differentiation and bone resorption of the osteoclast using the differentiation-inducing type of the osteoclast by the signal through VEGFR-1, and this differentiation-inducing type, and VEGFR-1, more specifically, (1) It is the procedure of deriving a differentiation of the osteoclast, comprised such that it cultures the cell which vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type in the presence of the compound which activates this vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

Procedure characterized bν the above-mentioned, (2) Compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type is ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, procedure given in (1), (3) Ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor type vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, procedure given in (2),(4) Cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type is unattachment property myeloid cells, procedure in any one of (1) to (3), (5) It is the procedure of screening the compound which promotes or obstructs a differentiation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption. Comprising:

(a) Process which makes



内皮増殖因子受容体1型と該血 管内皮増殖因子または胎盤増殖 因子1型との結合を検出する工 程、(c) 該結合を促進または阻 害する化合物を選択する工程、 を含む方法、(6)破骨細胞の分 化、生存、および/または骨吸 収を促進する化合物をスクリー ニングする方法であって、(a) 血管内皮増殖因子受容体1型を 発現する細胞に被験化合物を接 触させる工程、(b)破骨細胞の 分化、生存、および/または骨 吸収を検出する工程、(c)該分 化、生存、および/または骨吸 収を促進する化合物を選択する 工程、を含む方法、(7)破骨細 胞の分化、生存、および/また は骨吸収を阻害する化合物をス クリーニングする方法であっ て、(a)被験化合物存在下、血 管内皮増殖因子受容体1型を発 現する細胞に血管内皮増殖因子 または胎盤増殖因子1型を接触 させる工程、(b)破骨細胞の分 化、生存、および/または骨吸 収を検出する工程、(c)該分化、 生存、および/または骨吸収を 阻害する化合物を選択する工 程、を含む方法、(8)血管内皮 増殖因子受容体1型を発現する 細胞が非接着性骨髄細胞であ る、(6) または(7) に記載の 方法、(9) 血管の誘導を促進す る化合物をスクリーニングする 方法であって、(a)血管内皮増

vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type in test compound presence, (b) Process which detects connection with this vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, this vascular endothelial growth factor, or placenta proliferation-factor 1 type, (c) Process which chooses compound which promotes or obstructs this connection, procedure containing these, (6) It is the procedure of screening the compound which promotes a differentiation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption.

Comprising:

(a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type contact test compound, (b) Differentiation of osteoclast, survival, and/or process that detects bone resorption, (c) This differentiation, survival, and/or process that chooses compound which promotes bone resorption, procedure containing these, (7) It is the procedure of screening the compound which obstructs a differentiation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption.

Comprising:

(a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type in test compound presence contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, (b) Differentiation of osteoclast, survival, and/or process that detects bone resorption. (c) This differentiation. survival, and/or process that chooses compound which obstructs bone resorption,



殖因子受容体1型を発現する細 胞に被験化合物を接触させる工 程、(b)破骨細胞の分化、生存、 および/または骨吸収を検出す る工程、(c) 該分化、生存、お よび/または骨吸収を促進する 化合物を選択する工程、を含む 方法、(10)血管の誘導を阻害 する化合物をスクリーニングす. る方法であって、(a)被験化合 物存在下、血管内皮增殖因子受 容体1型を発現する細胞に血管 内皮増殖因子または胎盤増殖因 子1型を接触させる工程、(b) 破骨細胞の分化、生存、および /または骨吸収を検出する工 程、(c)該分化、生存、および /または骨吸収を阻害する化合 物を選択する工程、を含む方法、 (11)血管内皮增殖因子受容 体1型を発現する細胞が非接着 性骨髄細胞である、(9)または (10) に記載の方法、(12) 血管内皮増殖因子受容体1型を 活性化させる化合物を有効成分 とする、破骨細胞の分化、生存、 および/または骨吸収を促進す るための薬剤、(13)血管内皮 増殖因子受容体1型を活性化さ せる化合物が、血管内皮増殖因 子受容体 1 型に対するリガンド である、(12)に記載の薬剤、 (14)血管内皮增殖因子受容 体1型に対するリガンドが、血 管内皮増殖因子または胎盤増殖

因子1型である、(13)に記載

procedure containing these, (8) Cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type is unattachment property myeloid cells, (6) Or procedure given in (7), (9) It is the procedure of screening the compound which promotes a derivative of the blood vessel. Comprising:

(a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type contact test compound, (b) Differentiation of osteoclast, survival, and/or process that detects bone resorption, (c) This differentiation, survival, and/or process that chooses compound which promotes bone resorption, procedure containing these, (10) It is the procedure of screening the compound which obstructs a derivative of the blood vessel.

Comprising:

(a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type in test compound presence contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, (b) Differentiation of osteoclast, survival, and/or process that detects bone resorption, (c) This differentiation, survival. and/or process that chooses compound which obstructs bone resorption, procedure containing these, (11) Cell which vascular-endothelial-growth-factor expresses receptor 1 type is unattachment property myeloid cells, (9) Or procedure given in (10), (12) Medicine for promoting differentiation of osteoclast, survival, and/or bone resorption which uses as active ingredient compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1



の薬剤、(15)血管内皮増殖因 子受容体1型を活性化させる化 合物が、(5)または(6)に記 載のスクリーニング方法により 単離される化合物である、(1 2) に記載の薬剤、(16) 大理 石病、低回転型骨粗鬆症、およ び骨折からなる群より選択され る疾患または傷害の治療のため に用いられる、(12)から(1 5)のいずれかに記載の薬剤、 (17)血管内皮增殖因子受容 type 体1型の活性化を阻害する化合 物を有効成分とする、破骨細胞 の分化、生存、および/または 骨吸収を阻害するための薬剤、 (18) 血管内皮增殖因子受容

体1型の活性化を阻害する化合 物が、血管内皮増殖因子受容体 1型と血管内皮増殖因子受容体 1型に対するリガンドとの結合 を阻害する化合物である、(1 7) に記載の薬剤、(19) 血管 内皮増殖因子受容体1型の活性 化を阻害する化合物が、血管内 皮増殖因子に対する抗体である。 る、(17) に記載の薬剤、(2 0)血管内皮增殖因子受容体1 型の活性化を阻害する化合物 が、(5) または (7) に記載の スクリーニング方法により単離 される化合物である、(17)に 記載の薬剤、(21)高回転型骨 粗鬆症、骨転移癌、骨肉腫、高 カルシウム血症、および慢性関 節リウマチにおける骨破壊から

type, (13)Compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor type is ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, a medicine given in (12), (14) Ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor type vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, a medicine given in (13),(15)Compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1

(5) Or it is compound isolated by (6) by the screening procedure of statement, a medicine given in (12), (16) It is used for treatment of illness chosen from marble bone disease, low rotary osteoporosis, and group that consists of fracture, or harm, the medicine in any one of (12) to (15), (17) Medicine for obstructing differentiation of osteoclast, survival, and/or bone resorption which uses as active ingredient compound which obstructs vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type activation, (18) Compound which obstructs vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type activation is compound which obstructs connection with ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 and vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, a medicine given in (17), (19) Compound whichobstructs vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type activation is antibody with respect to vascular endothelial growth factor, a medicine given in (17), (20) Compound which obstructs vascular-endothelial-growth-factor receptor 1



なる群より選択される疾患の治 type activation 療のために用いられる、(17) から(20)のいずれかに記載 の薬剤、(22)(9)に記載の 方法により単離される化合物を 有効成分とする、血管誘導促進 剤、(23)(10)に記載の方 法により単離される化合物を有 効成分とする、制癌剤、に関す る。

(5) Or it is compound isolated by (7) by the screening procedure of statement, a medicine given in (17), (21) It is used for treatment of illness chosen from high rotary osteoporosis, bone metastatic cancer. osteosarcoma. hypercalcemia, and group that consists of bone destruction in rheumatoid arthritis, it is related with the anticancer agent which uses as an active ingredient the blood-vessel derivative promoter which uses as an active ingredient the medicine in any one of (17) to (20), and the compound isolated by (22) and (9) by the procedure of a statement, and the compound isolated by (23) and (10) by the procedure of a statement.

[0013]

【発明の実施の形態】

1. 破骨細胞の分化を誘導する 方法

本発明者らは、血管内皮増殖因 子(VEGF)または胎盤増殖因 子1型(PIGF-1)を利用して血 管内皮增殖因子受容体1型 (VEGFR-1) を活性化させるこ とにより破骨細胞を分化させ、 骨吸収を促進させることができ ることを見出した。従って、本 resorption. 発明は、VEGFR-1 を標的とし て、これを活性化させることに より、該受容体を発現する細胞 の破骨細胞への分化を誘導する 方法を提供する。本発明の方法 は、血管内皮増殖因子受容体1

[0013]

[EMBODIMENT OF THE INVENTION]

1. How to derive differentiation of osteoclast The present inventors makes the osteoclast specialize bγ utilizing vascular-endothelial-growth-factor (VEGF) or placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1), and activating vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type (VEGFR-1).

It discovered that it could promote the bone

Therefore, this invention offers the procedure of deriving the differentiation to the osteoclast of the cell which expresses this receptor, by activating this by making VEGFR-1 into a target. The procedure of this invention is characterized by contacting the compound which makes the



型(VEGFR-1)を発現する細胞に該血管内皮増殖因子受容体1型を活性化させる化合物を接触させることを特徴とする。すなわち、血管内皮増殖因子受容体1型を発現する細胞を、該血管内皮増殖因子受容体1型を活性化させる化合物の存在下で培養することにより実施することにより実施することができる。培養は、例えば in vitroまたは in vivoで行うことができる。

[0014]

本発明の方法に用いる血管内皮 増殖因子受容体1型を活性化さ せる化合物としては、血管内皮 増殖因子受容体1型を活性化さ せる能力を有する限り特に制限 はないが、例えば、血管内皮増 殖因子受容体1型に対するリガ ンドが好適である。血管内皮増 殖因子受容体 1 型に対するリガ ンドとしては、血管内皮増殖因 子(VEGF)、および胎盤増殖因 子1型(PIGF-1)が挙げられ、 これらリガンドは本発明の方法 に特に好適に用いることができ る。また、これらの蛋白質の受 容体結合部を含む断片、合成ペ プチド、または合成化合物等で あってもよい。

[0015]

cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type (VEGFR-1) activate this vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

That is, it can implement by culturing the cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type in the presence of the compound which activates this vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

A culture, for example, can be performed by in-vitro or in-vivo.

[0014]

As long as it has the capability to activate vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, as a compound which activates the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type which it uses for the procedure of this invention, there is no limitation in particular, but the ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type is suitable, for example.

As ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, vascular-endothelial-growth-factor (VEGF) and placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1) is mentioned, it can use the these ligand for the procedure of this invention especially suitably. Moreover, the fragment containing the receptor-binding part of these proteins, a synthetic peptide, or a synthetic compound may be sufficient.

[0015]



expresses

血管内皮増殖因子受容体1型を 発現する細胞としては、血管内 皮増殖因子受容体1型を発現 し、破骨細胞へ分化しうる細胞 であれば特に制限はなく、例え ば、非接着性骨髄細胞、脾臓細 胞等が挙げられる。また、実施 例7に示すように、既に破骨細 胞に分化した細胞を、本発明の 方法により活性化することもで きる。細胞の培養は公知の方法 に従って行えばよい。in vitro に おける培養は、例えば該化合物 を含む培養液で細胞を培養する ことによって行えばよく、例え ば非接着性骨髄細胞であれば実 施例4に記載の方法により、ま た破骨細胞であれば例えば実施 例7に記載の方法により行うこ とができる。

vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, it expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, if it is the cell which can specialize to the osteoclast, there will be no limitation in particular, for example, unattachment property myeloid cells, the spleen cell, etc. will be mentioned.

Moreover, as shown in Example 7, the cell

which

cell

Moreover, as shown in Example 7, the cell which already specialized in the osteoclast is also activable by the procedure of this invention.

What is sufficient is just to perform a culture of the cell according to the procedure of public knowledge.

In What is sufficient is just to perform culture in vitro by culturing cell by culture solution which contains this compound, for example.

For example, if it is unattachment property myeloid cells and is the osteoclast by the procedure of Example 4 again, it can carry out by the procedure of Example 7.

[0016]

本発明の方法は in vivo において実施することもできる。in vivo における培養は、例えば該化合物を生体内へ投与することができる。すなわち、血管内皮増殖因子受容体1型を活性化させる化合物を生体内で破骨細胞を分化・形成させることが可能である。あるいは、VEGF または PIGF-1 など

[0016]

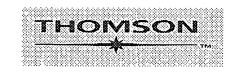
The procedure of this invention It can also implement in in-vivo.

In It can perform the culture in vivo by administering this compound to in the living body, for example.

That is, it can specialize and form the in-vivo osteoclast by administering the compound which activates

vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type to a biological body.

は、VEGF または PIGF-1 など Or it is sufficient to make the ligand express in a



の血管内皮増殖因子受容体1型 に対するリガンドを発現するべ クターを投与することにより体 内でリガンドを発現させてもよ 与でもよい。また、生体への投 与は ex vivo により行うこと もできる。すなわち、生体から 骨髄細胞または脾臓細胞などの 細胞を取りだし、血管内皮増殖 因子受容体1型を活性化させる 化合物で処理したり、あるいは VEGF や PIGF-1 などの血管内 皮増殖因子受容体1型に対する リガンドを発現するベクターを 導入し、この細胞を体内に戻す ことで、破骨細胞の形成を促進 することができる。ex vivo で血 管内皮増殖因子受容体1型に対 するリガンドの遺伝子を導入す る場合は、発現産物が破骨細胞 に分化し得る細胞に到達し得る 限り、該細胞以外の細胞に遺伝 子を導することもできる。本発 明の方法は、破骨細胞の形成を 促進する既知の化合物と組み合 わせて適用することもできる。 このような化合物としては、例 えば M-CSF/CSF-1 などが挙げ られる。

body by administering the vector which expresses VEGF or the ligand with respect to PIGF-1. etc. vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

い。投与は全身投与でも局所投 An administration can be either of local administration or systemic administration.

> Moreover, administration to a biological body ex vivo can also perform.

That is, it takes out cell, such as myeloid cells or spleen cell, from a biological body, and processes with the compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, or it transduces the vector which expresses the ligand with respect to VEGF or PIGF-1 etc. vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, by reconstructing this cell to the inside of the body, it can promote formation of the osteoclast.

When transducing the gene of the ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type by ex vivo, as long as an expression production may reach the cell which can specialize in the osteoclast, it can also lead a gene into cell other than this cell.

The procedure of this invention is also applicable combining the known compound which promotes formation of the osteoclast.

As such a compound, M-CSF/CSF-1 etc. is mentioned, for example.

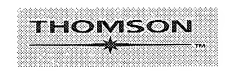
[0017]

<u>たは阻害剤のスクリーニング方</u> 法

[0017]

2. 破骨細胞の分化の促進剤ま 2. Promoter of differentiation of osteoclast, or screening procedure of inhibitor

This invention offers the screening procedure of 本発明は、また、血管内皮増殖 the compound which promotes or obstructs a



因子受容体1型(VEGFR-1)を標的とした、破骨細胞の分化、生存、および/または骨吸収を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法を提供するの本発明のスクリーニング方法を提供するのは、血管内を増殖因子の表では、(a)被験化合物存在下、血管内皮増殖因子または胎盤増殖因子1型を接触させる工程、

(b)該血管内皮増殖因子受容体1型と該血管内皮増殖因子または胎盤増殖因子1型との結合を検出する工程、および、(c)該結合を促進または阻害する化合物を選択する工程、を含む方法により実施することができる。

[0018]

具体的には、例えば、精製した血管内皮増殖因子受容体1型(VEGFR-1)を BIACORE(Pharmacia Biotech 社製)の金薄膜に結合させておき、精製したリガンド(VEGF またはリガンド(VEGF またはアリガンド(VEGF またりが、と被験化合物を混合して薄膜に流し込み、レスシルでは、スクリとして対して対しては、これらに制限されないが、例えば、細胞抽出液、遺伝子ラ

因子受容体 1 型 (VEGFR-1) を differentiation of the osteoclast, survival, and/or 標的とした、破骨細胞の分化、 the bone resorption which made the target the 生存、および/または骨吸収を vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 促進または阻害する化合物のス type (VEGFR-1) again.

As one aspect of the screening procedure of this invention, the procedure of having made the parameter the connection with vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type and its ligand is mentioned.

This screening, (a) Process which makes vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type in test compound presence, (b) Process which detects connection with this vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, this vascular endothelial growth factor, or placenta proliferation-factor 1 type

It reaches, (c) Process which chooses compound which promotes or obstructs this connection, it can implement by the procedure containing these.

[0018]

Specifically, it combines the refined vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type (VEGFR-1) with the golden thin film of BIACORE (made by Pharmacia Biotech), for example, it mixes the refined ligand (VEGF or PIGF-1 etc.) and the refined test compound. pours into a thin film, and measures a response. Although it does not limit to these as a test compound which it uses for a screening, for example, a cell extract, the expression production of a gene library, a synthetic low molecular weight compound, a synthetic



イブラリーの発現産物、合成低 分子化合物、合成ペプチド、修 挙げられる。スクリーニングに 用いる被験化合物は、必要に応 じて適宜標識して用いられる。 標識としては、例えば、放射標 識、蛍光標識などが挙げられる が、これらに制限されない。対 照として被験化合物非存在下で も同様に測定する。具体的な操 作は公知の文献に従えばよい (大野茂男・西村善文 監修、細 胞工学 別冊 実験プロトコール シリーズ、タンパク実験プロト コール 1機能解析編, 第10章, pp. 164-179, 秀潤社)。このス クリーニングにより、VEGFR-1 と該血管内皮増殖因子または胎 盤増殖因子1型との結合を促進 または抑制する化合物を得るこ とができる。また、RIA として VEGFR-1 とラベルした精製リ ガンドおよび被験化合物を同一 溶媒にて競争結合させ、その後 抗 VEGFR-1 抗体で沈殿させ、 その放射活性等を測定すること It can also screen によりスクリーニングすること も可能である。これにより、例 えば VEGFR-1 に結合し、 VEGFR-1 の活性化を抑制する 化合物(VEGFR-1 のアンタゴ VEGFR-1. ニスト)を単離することもでき る。

peptide, a modification peptide, a natural compound, etc. are mentioned.

飾ペプチド、天然化合物などが、As required, it labels suitably the test compound which it uses for a screening, and it is used.

> As a label, a radiation label, fluorescent labeling, etc. are mentioned, for example.

However, it does not limit to these.

It measures similarly in the test compound absence as a control.

The concrete operation should just follow the literature of public knowledge (Ono, Shigeo and Nishimura, Yoshifumi editorial supervision. cell technology separate volume experiment protocol series, protein experiment protocol 1 performance-analysis edition, Chapter 10, pp.164-179, Shujunsha).

By this screening, it can obtain the compound which promotes or controls the connection with VEGFR-1, this vascular endothelial growth factor, or placenta proliferation-factor 1 type.

Moreover, it carries out the competition connection of the purification ligand and test compound which carried out the label to VEGFR-1 as RIA with the same solvent.

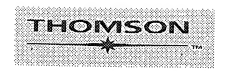
After that, it makes it precipitate by anti-VEGFR-1 antibody.

by measuring radioactivity etc.

This connects with VEGFR-1, for example, it can also isolate the compound (antagonist of VEGFR-1) which controls activation

[0019]

[0019]



[0020]

スクリーニングに用いる被験化されたに制化された。 これらに制地では、知恵をは、知力では、細胞のでは、神のでは、神のでは、が、が、神のでは、からないが、が、からないが、が、からないが、が、ないのではないのでは、ないのではないのでは、ないのではないのではないのではないのではないのではないでは、ないのではないではないのではないではないのではないではないではないではないではないではないで

[0021]

本発明のスクリーニング方法の The other aspect of the screening procedure of 他の態様は、上記本発明の破骨 this invention is the procedure of utilizing the 細胞の分化誘導系を利用する方 differentiation-inducing type of the osteoclast of above-mentioned this invention.

した破骨細胞の分化を促進する The screening procedure of the compound 化合物のスクリーニング方法 which promotes the differentiation using this は、(a)血管内皮増殖因子受容 differentiation-inducing type of the osteoclast, 体1型を発現する細胞に被験化 (a) Process which makes cell which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type contact test compound, (b) Process which abよび、(c) 該分化を促進する detects differentiation of osteoclast

化合物を選択する工程、を含む It reaches, (c) Process which chooses 方法により実施することができ compound which promotes this differentiation, it can implement by the procedure containing these.

[0020]

スクリーニングに用いる被験化 Although it does not limit to these as a test 合物としては、これらに制限さ compound which it uses for a screening, for れないが、例えば、細胞抽出液、 example, a cell extract, the expression 遺伝子ライブラリーの発現産 production of a gene library, a synthetic low 物、合成低分子化合物、合成ペ molecular weight compound, a synthetic プチド、修飾ペプチド、天然化 peptide, a modification peptide, a natural compound, etc. are mentioned.

Moreover, when using a gene as a test compound, it transduces the gene into the cell and makes it express.

As cell which it uses for a screening, it expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, if it is the cell which can specialize to the osteoclast, there will be no limitation in particular, for example, unattachment property myeloid cells, the spleen cell, etc. will be mentioned.

[0021]



具体的には、例えば、マウス骨髄細胞培養系に被験化合物を添加し、7~10日間培養した後、生成する破骨細胞数を測定する。被験化合物の添加によりの添加に増加するよりを選択する。被験化合物を選択する。被験化合物を選択する。被験化合物を選択する。ではPIGF-1を共存させておき、形成される破骨細胞数とより増加させる化合物を選択してもよい。

Specifically, it adds a test compound to a mouse myeloid-cell culture system, for example, after cultivating for seven to ten days, it measures the number of osteoclast to form.

It chooses a compound which the number of osteoclast increases significantly by adding of a test compound.

When adding a test compound, it may make VEGF and/or PIGF-1 live together, and may choose the compound to which it makes the number of osteoclast formed increase more.

[0022]

[0022]

上記のスクリーニングにより得 られる化合物としては、種々の 作用点を有するものが考えられ る。例えば、血管内皮増殖因子 受容体1型に直接作用してその 機能を促進するもの、血管内皮 増殖因子受容体1型に結合する 分子に作用して間接的に該受容 体の機能を促進するものなどが 含まれる。化合物の作用点は 様々な対照実験により検証する ことができる。例えば、血管内 皮増殖因子受容体1型遺伝子の 形質転換により該受容体を過剰 発現する細胞と対照細胞に被験 化合物を接触させ、対照細胞に 比べ過剰発現細胞で破骨細胞の 分化を有意に促進するかを検証 することにより、この化合物が 血管内皮増殖因子受容体1型の 活性を促進しているかを判断す ることができる。また、実施例

It can consider what has various point of application as a compound obtained by the above-mentioned screening.

For example, what acts on vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type directly, and promotes its function, the thing which acts on the molecule which it connects with

vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, and promotes the function of this receptor indirectly, etc. are contained.

The point of application of a compound is verifiable with various control experiment.

For example, it makes the cell which carries out the excess expression of this receptor by transforming of the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type gene, and the control cell contact a test compound.

By verifying whether compared with the control cell, it promotes a differentiation of the osteoclast significantly in the excess expression



に記載の VEGFR-1/Fc キメラ蛋 白質や可溶性 VEGFR-1 など の、血管内皮増殖因子受容体 1 型の細胞外ドメイン(またはリ ガンド結合ドメイン)を含む蛋 白質の存在下で破骨細胞の分化 の検出を同様に行い、この対照 実験と比べ有意に破骨細胞への 分化を促進する活性が高い化合 物を選択すれば、血管内皮増殖 因子受容体 1 型のリガンドとし て作用する化合物を得ることが できる。または、血管内皮増殖 因子受容体1型遺伝子を欠損す る細胞やキナーゼ活性を欠損す る変異体を発現する細胞などを 対照として同様の検出を行い、 化合物の効果が抑制されるかを 確認することもできる。このよ うにして、ある化合物が血管内 皮増殖因子受容体1型を介する 破骨細胞の分化を促進するかを 判定することが可能である。ま た、スクリーニングを、M-CSF の受容体である c-Fms に対する 抗体の存在下で行うか、あるい はc-Fmsを変異させた細胞を用 いて行い、M-CSF/c-Fms を介す るシグナルを遮断しておくこと もできる。

cell, it can judge whether this compound is promoting vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type activity.

Moreover, VEGFR-1 / nature of Fc chimeric protein given in an Example, and soluble VEGFR-1 etc., it performs detection of a differentiation of the osteoclast similarly in the presence of а protein including vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type extra-cellular magnetic domain (or ligand joint magnetic domain), if a compound with high activity which promotes the differentiation to the osteoclast significantly compared with this control experiment is chosen, it can obtain the compound which acts vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type ligand.

Or it can also confirm whether the effect of a compound is inhibited by performing as a control similar detection in the cell which expresses the variant which suffers deficit a loss in the cell which suffers deficit a loss in the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type gene, or kinase activity.

Thus, it can judge whether a certain compound promotes the differentiation through vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type of the osteoclast.

Moreover, it performs a screening in the presence of the antibody with respect to c-Fms which is a receptor of M-CSF, or it can carry out using the cell to which it mutated c-Fms, and can also interrupt the signal through M-CSF/c-Fms.

[0023]

[0023]



る。このスクリーニングは、(a) 被験化合物存在下、血管内皮增 殖因子受容体1型を発現する細 胞に血管内皮増殖因子または胎 程、(b)破骨細胞の形成、生存、 および/または骨吸収を検出す る工程、および、(c) 該形成、 生存、および/または骨吸収を 程、を含む方法により実施する ことが可能である。

[0024]

生成する破骨細胞数を測定す 択する。

[0025]

本発明のスクリーニングにおけ る、骨髄細胞の調製や破骨細胞 定は、例えば以下のようにして follows, for example. 行なうことができる。

上記本発明の破骨細胞の分化誘 It can also perform a screening of the 導系を利用して破骨細胞の分化 compound which obstructs a differentiation of を阻害する化合物のスクリーニ the osteoclast using the differentiation-inducing ングを行なうことも可能であ type of the osteoclast of above-mentioned this invention.

This screening, (a) Process which makes cell

which expresses vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 盤増殖因子1型を接触させる工 type in test compound presence contact vascular-endothelial-growth-factor or placenta proliferation-factor 1 type, (b) Process which detects formation of osteoclast, survival, and/or bone resorption

阻害する化合物を選択する工 It reaches, (c) This formation, survival, and/or process that chooses compound which obstructs bone resorption, it can implement by the procedure containing these.

[0024]

具体的には、例えば、VEGF ま Specifically, it adds a test compound to a mouse たは PIGF-1 の存在下、マウス myeloid-cell culture system in the presence of 骨髄細胞培養系に被験化合物を VEGF or PIGF-1, for example, after cultivating 添加し、7~10 日間培養した後、 for seven to ten days, it measures the number of osteoclast to form.

る。添加により破骨細胞数が有 It chooses the compound that the number of 意に減少するような化合物を選 osteoclast reduces significantly by adding.

[0025]

It can perform the manufacture of myeloid cells in a screening of this invention, formation of the の形成および/または生存の測 osteoclast, and/or a measurement of survival as

<Manufacture of mouse myeloid cells> <マウス骨髄細胞の調製>6~ The mouse of six to 12 weeks old (C3H/HeJ;) 12 週令のマウス(C3H/HeJ;日 It takes out the femur and tibia of a CLEA Japan



本クレア)の大腿骨及び脛骨を 無菌的に取り出し、その骨端を 切り落とし、両端から1回づつ 26G の針を付けたシリンジで 1ml の α -MEM 培地(10%午胎 児血清、100 単位/ml ペニシリン G、100 μ g/ml ストレプトマイ シンを含む)で骨髄細胞を押し 出し、良くピペッティングした 後骨残査が沈殿するまで待ち、 その上清を回収する。それを更 に新鮮な培地で 1~2 回洗い、 アッセイ用の骨髄細胞を調製す る。

<破骨細胞分化形成法>上記の 骨髄細胞を 10-8 M の活性型ビタ ミンDに〔1,25(OH)₂ D₃〕を含 $tar \alpha - MEM$ 培地中にけん濁さ せ、2×10⁶ 個細胞/ml の濃度に 調製し、96 穴プレートに 180 µ Iと、被験試料溶液を20μ1加え、 37℃、5%CO₂下、1または2週 間培養する。その間、3~4日間 隔で培地の 3/4 を新しい培地 と交換し、新たに被験試料溶液 を同量添加する。

<破骨細胞の同定法>破骨細胞 のマーカー酵素である TRAP (酒石酸抵抗性酸性フォスファ ターゼ)を基質で染色する。即 ち上記の培養骨髄細胞をアセト ンークエン酸緩衝液で固定した 後、酒石酸存在下で基質 (Naphthol AS MXphosphate) ح

aseptically, it cuts off the osteoepiphysis and extrudes myeloid cells by a 1 ml (alpha)-MEM medium (fetus blood serum, the 100-unit/ml penicillin G, and 100 microgram/ml streptomycin are included 10%) by the syringe which attached the needle of 26G 1 time respectively from ends, it collects waiting and its supernatant until bone residue precipitates after improving a pipetting.

It prepares the myeloid cells for 1-2 times washing and an assay for it by a still fresher medium.

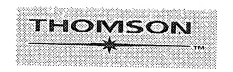
<The osteoclast differentiation forming method> It suspends the above-mentioned myeloid cells in the (alpha)-MEM medium which contains [1, 25 (OH) ₂ D₃] in the activated vitamin D of 10⁻⁸

It prepares to the density of 2*10⁶ pieces cell / ml, adding a test sample solution to a 96 wells plate 20 microliter with 180 microliter and it cultivates at 37 degrees C and 5% CO2, and for one or two weeks.

In the meantime, it exchanges three fourths of media for a new medium at intervals of 3-4 days, it newly adds the same amount a test sample solution.

<The identification method of the osteoclast> A matrix dyes TRAP (tartaric acid resistance acid phosphatase) which is a marker enzyme of the osteoclast.

Namely, after fixing the above-mentioned culture myeloid cells with acetone- citrate buffer solution, it makes а matrix (Naphthol AS-MXphosphate) and the pigment 色素 (Fastredviolet LB salt) react at 37 degrees C by (Fastredviolet LB salt) を 37°C a tartaric acid presence for 1 hour.



で1時間反応させることにより 染色する(Takahashi, N. etal., and p1373 (1988)). Endocrinology, 122, p1373 (1988))。

It dyes (Takahashi, N.etal., Endocrinology, 122,

[0026]

ば以下のように行うことができ method for having used ivory. 厚の象牙質スライスを作製し、 音波処理することにより滅菌す る。 α -MEM 培地で洗浄した後、 各スライスを 96 ウェルプレー トのウェル底に移し、その上で 上記「破骨細胞分化形成法」の 骨細胞を上記 TRAP 染色法にて 染色し、0.25%トリプシン-0.02%EDTA で一晩処理し、ス ライス上の細胞をシリコンスク レイパーで削り取る。象牙質ス ライス上の pit (吸収窩) を顕微 あたりのメッシュ数を測定する ことにより骨髄細胞より分化誘 導された細胞の骨吸収活性(骨 分解活性) を調べることができ る。

[0027]

[0026]

また、骨吸収の測定は、象牙を Moreover, it can perform a measurement of the 用いた pit 形成法を用いて、例え bone resorption as follows, using the pit forming

る。象牙より直径 6mm、1mm lt produces diameter 6 mm and a mm-thickness dentine slice from ivory, it それを 80%アルコール中で超 sterilizes by carrying out the ultrasonication of it in 80% alcohol.

After cleaning by a (alpha)-MEM medium, it moves each slice to the well bottom of 96 well plate, according to the procedure of the above "osteoclast differentiation forming method", it 方法に従って骨髄細胞から破骨 carries out that it is differentiation-inducing of 細胞を分化誘導する。1 または2 the osteoclast from myeloid cells on it.

週間後、象牙質スライス上の破 It dyes the osteoclast on a dentine slice with the above-mentioned TRAP staining in 1 or two weeks, it processes by 0.25% trypsin- 0.02% EDTA overnight, it shaves off the cell on a slice by a silicone scraper.

It observes pit on a dentine slice (absorption cavity) under a microscope, it can investigate 鏡下で観察し、その数または pit the bone-resorption activity (bone degradation activity) of the cell by which it was carried out from myeloid cells that it is differentiation-inducing by measuring the number or the number of meshes per pit.

[0027]

上記本発明のスクリーニング系 The screening system of above-mentioned this は、破骨細胞の分化誘導を行う invention is useful in order to isolate the



を単離するために有用である。 intervene 例えば、本発明のスクリーニン 管内皮増殖因子受容体1型は血 derivative. 誘導活性を直接アッセイするこ 破骨細胞誘導系を用いること を行うことができる。実際のス クリーニングは、上記に述べた 破骨細胞の形成、生存、および /または骨吸収を促進または阻 害する化合物のスクリーニング と同様に行えばよい。このスク リーニングにより得られる血管 誘導促進剤は、例えば心筋梗塞 や脳梗塞などの疾病により失わ れた血管を再生させるための薬 剤として有用である。逆に血管 誘導抑制剤は制癌剤として有用 である。対象となる癌としては、 すべての固形腫瘍が挙げられ る。

薬剤のスクリーニングに限定さ compound which promotes or controls various れず、血管内皮増殖因子受容体 signal transductions which are not limited to the 1型を介する様々なシグナル伝 screening of a medicine which performs the 達を促進または抑制する化合物 differentiation induction of the osteoclast, but vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

グ系を、血管誘導を促進または For example, it can use the screening system of 抑制する薬剤のスクリーニング this invention for a screening of the medicine に用いることが可能である。血 which promotes or controls a blood-vessel

管新生に関与しているため、こ Since the vascular-endothelial-growth-factor の活性を調節する化合物は血管 receptor 1 type is participating in angiogenesis, 誘導を制御するための薬剤とし it can utilize the compound which adjusts this て利用することができる。血管 activity as a medicine for controlling a blood-vessel derivative.

とは煩雑であるので、本発明の It is complicated to assay a blood-vessel induction activity directly.

で、より簡便にスクリーニング Therefore, by using the osteoclast derivative type of this invention, it can perform a screening more easily.

> The actual screening should just perform formation of the osteoclast described above. survival, and/or the bone resorption like a screening of the compound which it promotes or obstructs.

> The blood-vessel derivative promoter obtained by this screening is useful as a medicine for reproducing the blood vessel lost, for example by illnesses, such as myocardial infarction and cerebral infarction.

> Conversely, the blood-vessel derivative inhibitor is useful as an anticancer agent.

> All the solid tumor is mentioned as target cancer.

[0028]

[0028]



たは阻害剤

(1) 促進剤

本発明において、血管内皮増殖 因子(VEGF)を op/op マウス に投与することにより、破骨細 胞が形成され、また、VEGF の 代わりに胎盤増殖因子1型 (PIGF-1)を投与することによ ってもVEGFと同様に破骨細胞 が形成された。すなわち、VEGF のシグナルは血管内皮増殖因子 受容体1型を介していることが 示された。この事実は、血管内 皮増殖因子受容体1型を標的と する化合物が、破骨細胞の形 成・生存、さらには骨吸収を調 節する薬剤となることを示して いる。

[0029]

すなわち本発明は、血管内皮増゚ 殖因子受容体1型を活性化させ る化合物を有効成分とする、破 骨細胞の形成、生存、および/ または骨吸収を促進するための 薬剤に関する。薬剤の有効成分 となる血管内皮増殖因子受容体 1型を活性化させる化合物に は、例えば、血管内皮増殖因子 受容体1型に結合し活性化する もの(受容体のアゴニスト)の 他、血管内皮增殖因子受容体1 進する化合物などが含まれる。

3. 破骨細胞の分化の促進剤ま 3. Promoter or inhibitor of differentiation of , osteoclast

(1) Promoter

In this invention, the osteoclast is formed by administering a vascular endothelial growth factor (VEGF) to an op/op mouse, moreover, the osteoclast was formed by administering placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1) instead of VEGF as well as VEGF.

That is, it was shown that the signal of VEGF is through vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

This fact shows that the compound which makes а target vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type serves as formation and survival of the osteoclast, and a medicine which adjusts the bone resorption further.

[0029]

That is, this invention relates to the medicine for promoting formation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption which uses as an active ingredient the compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type.

In the compound which activates vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type used as the active ingredient of a medicine, for example, besides what is connected with

vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 型とそのリガンドとの結合を促 type and is activated (agonist of a receptor), the compound which promotes the connection of 好適な化合物としては、例えば、 vascular-endothelial-growth-factor receptor 1



血管内皮増殖因子受容体1型に 対するリガンドが挙げられる。 血管内皮増殖因子受容体1型の リガンドとしては、血管内皮増 殖因子(VEGF)および胎盤増 殖因子1型 (PIGF-1) が知られ ている。また、上記のスクリー ニングにより得られる化合物を 用いてもよい。このような化合 物は、in vivo、ex vivo、または in vitro で、破骨細胞の形成を誘 導し、また、その生存を維持す るための薬剤として用いられ る。また、生体に投与して骨吸 収の促進のために用いることも できる。血管内皮増殖因子 (VEGF)や胎盤増殖因子1型 (PIGF-1) などのタンパク質を 投与する場合には、これら蛋白 質を直接または ex vivo で投 与する以外に、これらの蛋白質 をコードする核酸を用いた遺伝 子治療なども考えられる。治療 の対象となる疾患としては、骨 大理石病や低回転型骨粗鬆症な どが挙げられ、また、骨折治癒 促進のために使用することも可 能である。

[0030]

(2)阻害剤

また、本発明は血管内皮増殖因 子受容体1型の活性化を阻害す る化合物を有効成分とする、破 骨細胞の形成、生存、および/

type and its ligand, is contained.

As a suitable compound, the ligand with respect to vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type is mentioned, for example.

As vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type ligand, the vascular-endothelial-growth-factor (VEGF) and placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1) is known.

Moreover, it is sufficient to use the compound obtained by the above-mentioned screening.

Such a compound is in-vivo, ex vivo, or in-vitro, and it derives formation of the osteoclast, moreover, it is used as a medicine for maintaining the survival.

Moreover, it can administer to a biological body and can also use for promotion of the bone resorption.

In the case where it administers protein, such as a vascular endothelial growth factor (VEGF) and placenta proliferation-factor 1 type (PIGF-1), besides direct or ex vivo administration of these protein, the gene therapy using the nucleic acid which codes these proteins, etc. is considered.

As illness which is the target of a treatment, a bone marble bone disease, low rotary osteoporosis, etc. are mentioned, moreover, it can also use it for fracture healed promotion.

[0030]

(2) Inhibitor

Moreover, this invention relates to the medicine for obstructing formation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption which uses as an active ingredient the compound which



または骨吸収を阻害するための 薬剤に関する。このような化合 物には、例えば、血管内皮増殖 What 因子受容体1型に結合してその 活性化を阻害するもの(受容体 のアンタゴニスト) や血管内皮 増殖因子受容体1型とそのリガ ンドとの結合を阻害するものな どが含まれる。実施例に示した ように、血管内皮増殖因子受容 体1型のリガンドに対する抗体 の投与は、該リガンドと血管内 皮増殖因子受容体1型との結合 を阻害し、破骨細胞数を減少さ せた(実施例5)。このように、 血管内皮増殖因子受容体1型ま たはそのリガンドに対する抗体 は、破骨細胞の形成、生存、お よび/または骨吸収を阻害する ための本発明の薬剤として有用 である。抗体治療に用いる場合 は、ヒト型抗体もしくはヒト抗 体であることが好ましい。また、 血管内皮増殖因子受容体1型と Fc とのキメラ蛋白質など、可溶 型に改変した血管内皮増殖因子 受容体1型蛋白質の投与は、リ ガンドを中和する効果を示す (実施例3)。可溶型の受容体は 天然にも存在する。このような 蛋白質も本発明の薬剤に好適に 用いられる。また、上記のスク リーニングにより得られる化合 物を用いてもよい。

obstructs vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type activation.

What connects with vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, and obstructs the activation, for example (antagonist of a receptor), the thing which obstructs the connection with vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type and its ligand, etc. are contained in such a compound.

As shown in the Example, an administration of the antibody with respect to the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type ligand obstructs the connection of this ligand and vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type, (Example 5) which decreased the number of osteoclast.

Thus, the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type or the antibody with respect to the ligand is useful as a medicine of this invention for obstructing formation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption. When using for an antibody therapy, it is desirable that they are a human-type antibody or a human antibody.

Moreover, an administration of the vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type protein changed to soluble types, such as nature of chimeric protein of vascular-endothelial-growth-factor receptor 1 type and Fc, is (Example 3) which shows the effect which neutralizes the ligand.

Also naturally, a soluble type receptor exists. Such a protein is also used suitably for the medicine of this invention.

Moreover, it is sufficient to use the compound



obtained by the above-mentioned screening.

[0031]

このような化合物は、in vivo、ex vivo、または in vitro で、破骨細胞の形成および/または生存を抑制するための薬剤として用いられ、また、生体に投与すれば骨吸収を抑制することができる。治療の対象となる疾患としては、骨転移癌、骨肉腫、高回転型骨粗鬆症、高カルシウムける骨破壊などが挙げられる。

[0032]

(3) 製剤化

破骨細胞の分化、生存、および /または骨吸収を調節する化合 物や血管誘導を調節する化合物 は、in vitro または in vivo 等に おける骨吸収の調節剤(促進剤 または抑制剤)、または血管誘導 の調節剤(促進剤または抑制剤) などの薬剤として有用である。 本発明の薬剤は試験研究等にお ける試薬として、また各種疾患 の予防または治療のための医薬 として利用され得る。本発明の 薬剤は、他の溶質または溶媒と 共に組成物とすることもでき る。破骨細胞の分化、生存、お よび/または骨吸収を調節する 化合物や血管誘導を調節する化 合物等を医薬として用いる場合

[0031]

Such a compound is in-vivo, ex vivo, or in-vitro, and is used as a medicine for controlling formation and/or survival of the osteoclast, moreover, if it administers to a biological body, it can control the bone resorption.

As illness which is the target of a treatment, the bone destruction in a bone metastatic cancer, an osteosarcoma, high rotary osteoporosis, the hypercalcemia, and a rheumatoid arthritis etc. is mentioned.

[0032]

(3) Formulating

The compound which adjusts a differentiation of the osteoclast, survival, and/or the bone resorption, and the compound which adjusts a blood-vessel derivative is useful as medicines, such as regulator (a promoter or an inhibitor) of the bone resorption in in-vitro or in-vivo etc., or regulator (a promoter or an inhibitor) of a blood-vessel derivative.

The medicine of this invention may be utilized as the test in test research etc., and a pharmaceutical for prevention of various illness, or a treatment.

It can also use the medicine of this invention as a composition with the other solute or the solvent.

よび/または骨吸収を調節する When using as a pharmaceutical the compound 化合物や血管誘導を調節する化 which adjusts a differentiation of the osteoclast, 合物等を医薬として用いる場合 survival, and/or the bone resorption, the には、化合物自体を直接患者に compound which adjusts a blood-vessel



投与する以外に、公知の製剤学 的方法により製剤化して投与を 行うことも可能である。例えば、 薬理学上許容される担体もしく は媒体、具体的には、滅菌水や 生理食塩水、植物油、乳化剤、 懸濁剤、界面活性剤、安定剤な どと適宜組み合わせて製剤化し て投与することが考えられる。 患者への投与は、例えば、動脈 内注射、静脈内注射、皮下注射 などのほか、鼻腔内的、経気管 支的、皮肉的、筋内的、または 経口的に当業者に公知の方法に より行いうる。インビボ法によ り投与する場合は、一般的には 注射剤等とされ、必要に応じて 慣用の担体を加えてもよい。ま た、リポソームまたは膜融合リ ポソーム(センダイウイルス (HVJ) -リポソーム等) の形 態にした場合は、懸濁剤、凍結 剤、遠心分離濃縮凍結剤等のリ ポソーム製剤とすることができ る。投与量は、治療の目的、患 者の体重や年齢、投与方法など により変動するが、当業者であ れば適当な投与量を適宜選択す ることが可能である。また、該 化合物が DNA によりコードさ れうるものであれば、該 DNA を遺伝子治療用ベクターに組込 み、遺伝子治療を行うことも考 えられる。投与量、投与方法は、 患者の体重や年齢、症状、有効 成分の活性などの諸要因により

derivative, etc., besides administering the compound itself to a patient directly, it can formulate by the pharmacological procedure of public knowledge, and can also perform an administration.

For example, it is possible a pharmacologically acceptable support or a medium, and to formulate in combination as appropriate specifically with a sterilized water, the physiological saline, a vegetable oil, an emulsifier, a suspension agent, a surface active agent, a stabilizer, etc., and to administer.

The administration to a patient can be performed by, for example, the procedure well-known to those skilled in intranasal, bronchial, mesothelial, muscle, or oral way, as well as the injection in an artery, an intravenous injection, a hypodermic injection, etc.

When administering by the in vivo method, generally it is considered as the injection etc., it is sufficient to add an as required usual holder. Moreover, when it is made the form of a liposome or membrane-fusion liposomes (Sendai-virus (HVJ)-liposome etc.), it can consider it as liposome tablets, such as a suspension agent, cryogen, and centrifugation concentration cryogen.

It fluctuates a dosage by the objective of a treatment, a patient's body weight, age, the administration procedure, etc.

However, if it is those skilled in the art, it can choose a suitable dosage suitably.

Moreover, if this compound is coded by DNA and it gets, performing built-in and gene therapy to the vector for gene therapies will also be considered in this DNA.



宜選択することが可能である。 投与量は、通常は 0.0001~ 100mg、好ましくは 0.001~ 10mg の範囲内であると考えら れる。

変動するが、当業者であれば適 It fluctuates a dosage and the administration、 procedure according to a patient's body weight, age, the symptom, and many of which active factors of an active ingredient.

> However, if it is those skilled in the art, it can choose suitably.

> A dosage is usually 0.0001 - 100 mg, it is thought that it is preferably within the range of 0.001 - 10 mg.

[0033]

[0033]

【実施例】

体的に説明するが、本発明はこ invention concretely. はない。

[EXAMPLES]

以下、本発明を実施例により具 Hereafter, an Example demonstrates this

れら実施例に制限されるもので This invention is not limited to a these Example.

【実施例1】

効果

M-CSF/CSF-1 の活性を喪失し た osteopetrotic (op/op)マウス の形成を支持することができる かを調べるため、まず、 rhM-CSF 、 rhVEGF165 、 rhVEGF121、または rhPIGF-1 を 12 日齢の op/op マウスへ投 与する実験を行った。op/op マ ウスとその同腹正常個体(+/?) は以前記載したように作製した It

[EXAMPLE 1]

破骨細胞形成に及ぼす VEGFの The effect of VEGF which it exerts on osteoclast formation

Osteopetrotic which lost the activity M-CSF/CSF-1 In a mouse (op/op), VEGF において、機能的 M-CSF の欠 carries out the complementation of the deficit of 損を VEGF が相補し、破骨細胞 functional M-CSF, in order to investigate whether it can support formation of the osteoclast, it conducted first experiment which administers rhM-CSF. rhVEGF165, rhVEGF121, or rhPIGF-1 to a 12 day-old op/op mouse.

> It indicated an op/op mouse and its belly normal solid (+/?) of this before.

produced (Kodama and H.et (Kodama, H. et al. 1991. J. al.1991.J.Exp.Med.173:269; Kodama and H.et Exp. Med. 173:269; Kodama, al.1993.J.Bone Miner.Res.8:45).

H. et al. 1993. J. Bone Miner. Whether a mouse is an op/op inheritance type



伝型であるかは、11 日齢で切歯 11 day-old. 抗体の op/op マウスへの投与を 以下のように行った。 $5\mu g$ の rhM-CSF (Austral Biologicals. San Ramon, CA) rhVEGF165 (Genzyme, Cambridge, MA) 、 rhVEGF121 (Genzyme)、また は rhPIGF-1 (R&D Systems, Minneapolis, MN) は、12 日齢 の op/op マウスに腹腔内投与 し、投与後3日目に屠殺した。 モノクローナル抗体 (Sudo, T. al. 1995.Oncogene. 11:2469) を投与する場合は、サ イトカイン投与の2時間前、お よびサイトカイン投与の 24 時 間後の2回、変異マウスの腹腔 内へ $750 \mu g/v$ ウスの用量で投 与し、サイトカイン投与後3日 に屠殺した。屠殺から破骨細胞 の計数までは以下のように行っ た。op/op マウスをエーテルで 麻酔し、4%ペリオデート-リジ ン-パラホルムアルデヒド固定 液(pH7.4)を下行大動脈から 灌流させた。大腿骨は 10% EDTA (pH7.0) 中で 10 日間脱 カルシウムを行い、パラフィン に包埋した。大腿骨全体を含む

Res. 8:45)。マウスが op/op 遺 identified, when there was no incisor eruption at

萠出がないことにより同定し It performed the administration to cytokine た。サイトカインおよび/または and/or the op/op mouse of an antibody as follows.

> RhM-CSF of 5 microgram (Austral Biologicals, San Ramon, CA), it intraperitoneally administers rhVEGF165 (Genzyme, Cambridge, MA), rhVEGF121 (Genzyme), or rhPIGF-1 (R&D Systems, Minneapolis, MN) to a 12 day-old op/op mouse, it killed to the third day after administration.

When administering an AFS98 rat anti- mouse c-Fms monoclonal antibody (Sudo, AFS98 ラット抗マウス c-Fms al.1995.Oncogene.11:2469), it administers by the dosage of 750 microgram / mouse to the intraperitoneal of a mutant mouse twice 24 hours 2 hours before a cytokine administration and after a cytokine administration, it killed on the 3rd after a cytokine administration.

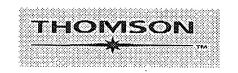
> It performed the count of the osteoclast as follows from the killing.

> It anesthetizes an op/op mouse with ether, it perfused the peliodate lysineparaformaldehyde fixative (pH7.4) from the descending aorta 4%.

> The femur performed the decalcification in ten days in EDTA (pH7.0) 10%, and embeded it with the paraffin.

It produces the vertical section cut piece (7 micrometerthickness) of the center section of the sample containing the whole femur, it indicated dyeing by tartaric acid resistance 試料の中央部の縦断切片 (7μm acid-phosphatase (TRAP) activity.

厚)を作製し、酒石酸抵抗性酸 It performed counter dyeing by a deed (Kodama 性ホスファターゼ(TRAP)活 and H.et al.1993.J.Bone Miner.Res.8:45; Niida,



うに行い(Kodama, H. et al. hematoxylin. Niida, S. et al. 1994. J. Bone more nucleus as osteoclast. た。2 個以上の核を持つ TRAP average +/- standard deviation. した。3個体のマウスから得た Mallory (Mallory). 6 切片を計数し、平均±標準偏 差を求めた。いくつかの切片は マロリー (Mallory) のアザン染 色を行った。

性による染色を以前記載したよ S.et al. 1994. J. Bone Miner. Res. 9:873) and the

1993. J. Bone Miner. Res. 8:45; It counted the TRAP positive cell with a 2 or

Miner. Res. 9:873)、ヘマトキシ It counts six cut pieces obtained from the リンでカウンター染色を行っ mouse of three solids, it required for the

陽性細胞を破骨細胞として計数 Some cut pieces performed Azan dyeing of

[0034]

のいずれか 5μg の1回の投与 above-mentioned factors. 胞の形成には十分であったが、 rhVEGF (rhVEGF165 および However, る形成は rhM-CSF によるもの に比べ60~70%であった。アン c-Fms モノクローナル抗体、 AFS98 (Sudo, T. et al. 1995. Oncogene. 11:2469) は、 rhM-CSF による破骨細胞の形 が、rhVEGFやrhPIGF-1による rhVEGF or rhPIGF-1. 媒介しているが、VEGF や PIGF-1 was confirmed. PIGF-1 への応答は媒介してい ないことが確認された。

[0034]

表1に示すように、上記の因子 As shown in Table 1, it is either of the One administration は、変異マウスにおける破骨細 of 5 microgram was enough for formation of the osteoclast in a mutant mouse.

the formation by rhVEGF rhVEGF121) や rhPIGF-1 によ (rhVEGF165 and rhVEGF121) or rhPIGF-1 was 60 to 70% compared with what depends on rhM-CSF.

タゴニストとして作用する抗 The anti- c-Fms monoclonal antibody and AFS98 which act as an antagonist (Sudo, T.et al.1995.Oncogene.11:2469) .decreased formation of the osteoclast by rhM-CSF even to about 25%.

成を約 25%にまで減少させた However, it did not decrease the formation by

形成は減少させなかった。この From this, c-Fms carries the response to ことから、c-Fms は、破骨細胞 M-CSF of an osteoclast progenitor cell.

前駆細胞の M-CSF への応答を However, not carrying the response to VEGF or



[0035]

[0035]

【表1】

[TABLE 1]

rhPIGF-1 の破骨細胞形成能

op/op マウスにおける RhM-CSF in an op/op mouse, rhVEGF, and rhM-CSF、 rhVEGF、 および osteoclast formation ability of rhPIGF-1

サイトカイン	× APS98	破骨細胞/切片 (平均±S.D.)	
なし	_	3±2	
rdM-CSP	_	60±6	
rhM-CSP	+	14±9	
rbVEGF165	_	42±1	
rhVEGF165	+	43±7	
rhVEGF121	_	37±4	
rhPIGP-1	_	37±2	
rhPIGP-1	+	35±2	

Cytokine

Osteoclast/cut piece (average ± S.D.)

なし: None

[0036]

[0036]

[実施例2] VEGFR の免疫組 [Example 2] 織化学染色

1と同様にして固定し、パラフ embeded from the paraffin. $(5\mu m 厚)$ をウサギ抗マウス femur

VEGFR-1 ポリクローナル抗体 Rabbit anti-

Immune-tissue chemistry dyeing of VEGFR $2\sim3$ 週齢の+/?マウスまたは It fixes the femur of a 2 to 3 week-old +/? op/op マウスの大腿骨を実施例 mouse, or an op/op mouse like Example 1, it

ィンで包埋した。大腿骨の切片 The cut piece (5 micrometerthickness) of a

mouse VEGFR-1 polyclonal (Santa Cruz Biotechnology) ま antibody (Santa Cruz Biotechnology) or たは AVAS12 ラット抗マウス AVAS12 rat anti- mouse VEGFR-2 monoclonal



VEGFR-2 モノクローナル抗体 antibody (Kataoka, H.et al.) Develop. Growth 39:729) で免疫組織化学染色を ット (Vector Laboratories, Laboratories, Burlingame, CA). Burlingame, CA) を用い、ヘマ トキシリンでカウンター染色を Cruz Biotechnology) およびラ ット IgG2a (Santa Cruz respectively. Biotechnology) をそれぞれポリ クローナル抗体およびモノクロ ーナル抗体の対照として用い た。

(Kataoka, H. et al. 1997. 1997. It performed immune-tissue chemistry Differ. dyeing by Develop. Growth Differ. 39:729.

Vectastain elite ABC It performed counter 行った。Vectastain elite ABC キ dyeing by the hematoxylin using the kit (Vector

The normal rabbit IgG (Santa Cruz Biotechnology) and rat IgG2a (Santa Cruz 行った。正常ウサギ IgG (Santa Biotechnology) were used as a control of a polyclonal antibody and a monoclonal antibody,

[0037]

図1A に示したように、破骨細 ポリクローナル抗体により強く VEGFR-1 に弱く陽性であった。 一方、破骨細胞は AVAS12 抗マ ウス VEGFR-2 モノクローナル 抗体(Kataoka, H. et al. 1997.Develop. Growth Differ. 39:729) では染色されなかった が、内皮細胞は VEGFR-2 染色 に関して陽性であった (図1 B)。正常ウサギ IgG (図1C) およびラットIgG2aではどちら の細胞種も染色されなかった。 rhM-CSFで誘導された op/opマ ウスの破骨細胞も上記と同様の 染色パターンを示した。これら の結果から、破骨細胞は、単球

[0037]

As shown in FIG. 1A, the osteoclast was 胞はウサギ抗マウス VEGFR-1 strongly dyed by the rabbit anti- mouse VEGFR-1 polyclonal antibody.

染色されたが、内皮細胞は However, endothelial cell was weakly positive to VEGFR-1.

> On the other hand, the osteoclast was not dyed by AVAS12 anti- mouse VEGFR-2 monoclonal antibody (Kataoka, H.et al.1997.Develop.Growth Differ.39:729).

> However, endothelial cell was positive about VEGFR-2 dyeing (FIG. 1B).

> Neither of the cell sources was dyed in the normal rabbit IgG (FIG. 1C) and rat IgG2a.

> The dyeing pattern also with osteoclast of the op/op mouse derived by rhM-CSF similar to the above was shown.

> These results proved that the osteoclast mainly expressed VEGFR-1 similar to the cell of a monocyte / macrophage system row. (Berleon,



/マクロファージ系列の細胞と B.et al.1996.Blood.87:3336; ていることが実証された VEGF121 Blood. 87:3336; Clauss, M. et J.13:9). al.1996. J. Biol. 271:17629)。 VEGF121 は However VEGFR-1 に結合するが、 Clauss, M. et al. 1996.J. VEGFR-2やneuropilin-1とは結 Biol.Chem.271:17629; B. et al. 1996. Blood. 87:3336; It is related with support of osteoclast formation. 1996. Cell Growth 7:213)。破骨細胞形成の支持に 関して、rhVEGF121 および rhPIGF-1 が共に rhVEGF165 と 同等の活性を示した(表1)こ とから、破骨細胞の前駆細胞の **VEGF** に対する応答が VEGFR-1 を介していることが 確かめられた。

Clauss. M.et 同様、主に VEGFR-1 を発現し al.1996.J.Biol.Chem.271:17629).

It does not connect with (Berleon, B. et al. 1996. neuropilin-1 (Neufeld, Get al.1999.FASEB

Chem. It connects PIGF-1 with VEGFR-1.

neuropilin-1 とは結合しない It does not connect with VEGFR-2 or (Neufeld, G. et al. 1999. neuropilin-1 (Neufeld, G.et al.1999.FASEB FASEB J. 13:9)。 PIGF-1 は J.13:9; Berleon, B.et al.1996.Blood.87:3336;).

Park, J.E.et 合しない (Neufeld, G. et al. al.1994.J.Biol.Chem.169;25646; Sawano, 1999. FASEB J.13:9; Berleon, A.et al.1996.Cell Growth Differ.7:213.

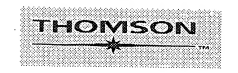
Clauss, M. et al. 1996.J. Biol. Table 1 Since rhVEGF121 and rhPlGF-1 Chem. 271:17629; Park, J.E. et showed activity equivalent to both rhVEGF165, Biol. Chem. it was confirmed that the response with respect 169:25646; Sawano, A. et al. to VEGF of the progenitor cell of the osteoclast Differ. is through VEGFR-1.

[0038]

[実施例3] 破骨細胞の形成お [Example 3] よび生存における VEGF の中和 の影響

[0038]

Influence of neutralization of VEGF in formation and survival of the osteoclast 次に本発明者らは、op/op マウ Next, the present inventors neutralizes VEGF スに VEGFR-1/Fc キメラ蛋白質 produced endogenously by administering を投与することによって、内因 VEGFR-1 / nature of Fc chimeric protein to an



熟破骨細胞の生存を支持する能 mature osteoclast. 力に関して調べた。まず 12 日 齢 op/op マウスに rhM-CSFを1 回投与する前処理を行った。こ の前処理の4日後から、 $5\mu g$ の VEGFR-1/Fc キメラ蛋白質 intraperitoneally rhM-CSFを12時間おきに6回、 腹腔内投与した。前処理後7日 のマウスを屠殺した。キメラ蛋 白質の対照として、 $5\mu g$ のヒト IgG (ICN Pharmaceuticals, 与した。大腿骨全体の中央部の 縦断切片における破骨細胞数を 計数した。結果は、3 個体のマ ウスから得た6切片の平均±標 準偏差で表した(表2)。

[0039]

本発明者らが以前報告 (Kodama, H. et al. 1993. J. Bone Miner. Res. 8:45; Niida, S. et al. 1994. J. Bone Miner. Res. 9:873) したように、 rhM-CSFを1回投与後、3日で 破骨細胞数はプラトーに達し、 7日目まで維持された (表1お よび2)。4~6 日目に 12 時間お

的に産生される VEGF を中和 op/op mouse, VEGF and M-CSF investigated し、VEGF および M-CSF が成 about the capability to support survival of the

> It performed the pretreatment which administers rhM-CSF once to the 12-day-old op/op mouse first.

Four days after this pretreatment, it administered VEGFR-1 (R&D Systems) および/または nature of Fc chimeric protein (R&D Systems), and/or rhM-CSF of 5 microgram 6 times every 12 hours.

It killed the mouse on after-pretreatment the 7th. As a control of nature of chimeric protein, it administered the human (ICN Aurora, OH) を上記と同様に投 Pharmaceuticals, Aurora, OH) of 5 microgram in the same manner to the above.

> It counted the number of osteoclast in the vertical section cut piece of the center section of the whole femur.

> It expressed the result with the average +/standard deviation of six cut pieces obtained from the mouse of three solids (Table 2).

[0039]

As previously reported by the present inventors (Kodama and H.et al. 1993. J. Bone Miner.Res.8:45; Niida, S.et al.1994.J.Bone Miner.Res.9:873), the number of osteoclast will arrive at the plateau after administration once in rhM-CSF in three days, it maintained till the 7th (Tables 1 and 2).

When nature of chimeric protein was 4-6 day administered continuously every 12 hours, the きにキメラ蛋白質を連続的に投 osteoclast reduced to about 25%.

与すると、破骨細胞は約25%に The variation of the number of osteoclast did 減少した。ヒト IgG1 の投与で not take place in an administration of human



は破骨細胞数の変化は起こらな IgG1 (Table 2). かった(表2)。それに対して、 When 増加した。これらの結果は、 すと共に、M-CSF は成熟破骨細 assistance of VEGF. 胞の生存を VEGF の助けなしに 支持できることを示している。

rhM-CSF was administered with rhM-CSF を VEGFR-1/Fc と共 VEGFR-1/Fc to it, the number of osteoclast に投与したところ、破骨細胞数 increased to the level similar to, when only は rhM-CSF のみを連続して投 rhM-CSF was administered continuously.

与したときと同様のレベルまで While it is shown that the osteoclast in which these results are formed after the single rhM-CSF の単回投与後に形成 administration of rhM-CSF is supported by される破骨細胞は、op/op マウ VEGF endogenously produced with an op/op スで内因的に産生される VEGF mouse, it is shown that M-CSF can support により支持されていることを示 survival of the mature osteoclast without the

[0040]

[0040]

【表2】

の効果

[TABLE 2]

rhM-CSFで形成した op/op マウ The effect of VEGFR-1 / nature administration スの破骨細胞の生存に及ぼす of Fc chimeric protein which it exerts on survival VEGFR-1/Fc キメラ蛋白質投与 of the osteoclast of the op/op mouse formed by rhM-CSF

処理 (破骨細胞/切片	
	(平均±S.D.)	
なし	59±9	
VEGPR-1/Fc	15±5	
ヒトIgG1	65±9	
VBGFR-1/FcおよびrbM-CS	P 87±9	
rbM-CSP	81±8	

Process

Osteoclast/cut piece (average \pm S.D.)

なし: None ヒト: Human



および: And

[0041]

本発明者らはさらに、1回の rhM-CSF 投与のみを受けた rhM-CSF 投与に加え、 の連続投与を受けた op/op マウ スの大腿骨の骨吸収を調べた。 内因性の VEGF の支持を受けて 機能することができるが、後者 ることになる。

[0042]

8:45)、rhM-CSF を 1 回投与後 7 の骨小柱(bone trabeculae)の た (図 2 A および 2 B)。後者の 骨吸収が観察された(図2C)。 び VEGF は共に、破骨細胞の骨 resorption of the osteoclast. 吸収を支持できることが示され た。

[0043]

[0041]

In addition to the op/op mouse which received only one rhM-CSF administration, or one op/op マウス、または1回の rhM-CSF administration, the present inventors investigated further the bone resorption of the VEGFR-1/Fc および rhM-CSF femur of the op/op mouse which received the continuous medication of VEGFR-1/Fc, and rhM-CSF.

前者の群のマウスの破骨細胞は The osteoclast of the mouse of the former group can function gaining support of endogenous VEGF.

の群は外来性の rhM-CSF に頼 However, it depends for the latter group on foreign rhM-CSF.

[0042]

以前の報告通り (Kodama, H. et. It. will. be. after administration once about al. 1993. J. Bone Miner. Res. rhM-CSF on the 7th as a former report (Kodama and H.et al. 1993. J. Bone Miner. Res. 8:45), in the 日目には、大腿骨において大量 femur, absorption of a lot of bone trabecula (bone trabeculae) and the substitution to the 吸収と骨髄への置換が認められ bone marrow were accepted (FIG. 2A and 2B). In the mouse of the latter group, the bone 群のマウスにおいても、同様に resorption was observed similarly (FIG. 2C). From these observations, it was shown that これらの観察から、M-CSF およ both M-CSF and VEGF can support the bone

[0043]

上記のように、成熟破骨細胞の As mentioned above, it became clear that 生存とそれらの機能発現に十分 endogenous VEGF of sufficient quantity for な量の内因性 VEGF が産生され survival of the mature osteoclast and those



きるのかを調べた。12 日齢から of endogenous VEGF. た。前処理なしで 5μg の day-old. rhM-CSF を単独で1回投与、あ He has no pretreatment. と共に 12 時間おきに 6 回連続 的に投与し、処理開始から3日 後にマウスを屠殺した。大腿骨 全体の中央部の縦断切片におけ る破骨細胞数を計数した。結果 は、3 個体のマウスから得た 6 切片の平均±標準偏差で表し た。表3に示すように、rhM-CSF を1回投与したときに比べ、複 数回投与すると2倍の数の破骨 細胞が形成された。rhM-CSFと 同時に VEGFR-1/Fc を投与して も、破骨細胞形成に影響を与え なかった。これらの結果は、 の分化を支持する能力を持つこ とを初めて明確に実証するもの である。

ていることが判明した。そこで functional expressions was produced.

次に、rhM-CSF は内因性 VEGF It is there, next investigated whether rhM-CSF の助けなしに破骨細胞を形成で could form the osteoclast without the assistance

op/op マウスの処理を開始し It started processing of an op/op mouse from 12

It administers るいは 5 μ g の rhM-CSF を単 rhM-CSF of an administration or 5 microgram 独、または5μgのVEGFR-1/Fc for rhM-CSF of 5 microgram continuously 6 times every 12 hours with VEGFR-1/Fc of independence or 5 microgram independently, it killed the mouse three days after the processing start.

> It counted the number of osteoclast in the vertical section cut piece of the center section of the whole femur.

> It expressed the result with the average +/standard deviation of six cut pieces obtained from the mouse of three solids.

> As shown in Table 3, when the multiple dose of rhM-CSF was carried out compared with the time of administering once, the osteoclast of the number of doubles was formed.

M-CSF が in vivo で破骨細胞 It did not affect osteoclast formation, even if it administered VEGFR-1/Fc simultaneously with rhM-CSF.

> As for these results, M-CSF is. clearly that it has the capability to support a differentiation of the osteoclast in-vivo for the first time.

[0044]

[0044]

【表3】

[TABLE 3]

rhM-CSFによる op/op マウスの The effect of VEGFR-1 / nature administration 破骨細胞形成に及ぼす of Fc chimeric protein which it exerts on



VEGFR-1/Fc キメラ蛋白質投与 osteoclast formation of the op/op mouse by の効果 rhM-CSF

処理	投与回数	破骨細胞/切片 (平均±S.D.)
なし	0	3± 2
rdM-CSF	1	56± 9
rhm-CSP	6	108±11
rbM-CSFおよびVEGFR-1/Fc	6	101± 7

Process

Number of administration

Osteoclast/cut piece (average ± S.D.)

なし: None および: And

[0045]

osteoprotegerin

[0045]

[実施例4] インビトロ培養系 [Example 4] におけるVEGFによる破骨細胞 の生成

ODF / OPGL / TRANCE / ODF/OPGL/TRANCE

RANKL differentiation factor

ligand

nuclear factor κ B ligand) と共 Supporting

なっている (Yasuda, H et al. Lacey, D.L.et al.1998.Cell.93:165).

Formation of the osteoclast by VEGF in an in vitro culture system

M-CSF は破骨細胞の分化を M-CSF is a differentiation of the osteoclast.

osteoclast / RANKL(osteoclast differentiation factor /

/ osteoprotegerin ligand TNF-related

/ activation-induced sytokine

TNF-related activation-induced It cooperates with /receptor activator of nuclear

sytokine / receptor activator of factor B ligand (kappa).

is clear (Yasuda. 同して支持することが明らかと al.1998.Proc.Natl.Acad.Sci.USA.95:3597;

1998. Proc. Natl. Acad. Sci. Then, whether rhVEGF165 can substitute for USA. 95:3597; Lacey, D.L. et rhM-CSF in formation of the osteoclast was al. 1998. Cell. 93:165)。そこで、 investigated using in-vitro culture system of



において rhM-CSF を代替でき It melted rhVEGF165 and rhM-CSF to the fetal vitro 培養系を用いて調べた。 FBS でコートし、30 分間風乾し た。5~8 週齢の雄 ddY マウス (埼玉県北葛飾郡杉戸町)より Mishell (Ly, I.A. and R.I. Mishell. (AmershamPharmacia 1974. J. Immunol. Methods. Sweden) column. ス (Biotech, Uppsala, Sweden) カ ×10⁵cell/well の密度となるよ PeproTec, London, UK) の存在 respectively. を含む α -MEM で 7 日間培養し た。 rhVEGF165 および dyed by TRAP. した。培養細胞は上記 4%パラ

rhVEGF165 が、破骨細胞の生成 non-sticking-property myeloid cells.

るかを、非付着性骨髄細胞の in bovine serum (FBS) at the density of 2 microgram(s)/ml and 200 ng/ml, respectively. rhVEGF165 および rhM-CSF を It coats each well of 96 well plate by the ウシ胎仔血清 (FBS) にそれぞ cytokine solution in any one of 5 microliter, or れ 2μ g/ml および 200ng/ml の FBS, it carried out the air drying for 30 minutes. 濃度に溶かした。96 ウェルプレ The myeloid cells obtained from the tibia and ートの各ウェルを5μlのいずれ femur of a 5 to 8 week-old male ddY mouse (it かのサイトカイン溶液または acquires from Saitama experimental-animal supply place incorporated company (Sugitomachi, Kita-Katsushika-gun, (埼玉実験動物供給所株式会社 Saitama-ken)), ly and Mishell (Ly, I.A.)

According to the statement 入手) の脛骨および大腿骨から residual-inhibition.Mishell.1974.J.Immunol.Meth 得た骨髄細胞を、Ly および ods.5:239, it let it pass in G-SEPHADEX 10 Biotech, Uppsala,

5:239) の記載に従ってセファデ It scatters to the well which coated the G-10 non-adherent cell by cytokine so that it might AmershamPharmacia become a density of 1*10⁵cell/well, the 100 ng/ml recombinant human RANK ligand ラムに通した。非付着細胞を 1 (rhRANKL, PeproTec, London, UK) in presence or in absence and cultivated for seven days by うサイトカインでコートしたウ (alpha)- MEM containing 15% of FBS.

ェルに播き、100ng/ml の組換え The final concentration of rhVEGF165 and ヒトRANKリガンド(rhRANKL, rhM-CSF was 100 ng/ml and 10 ng/ml,

下または非存在下、15%の FBS It fixes a cultured cell with the above-mentioned 4% paraformaldehyde, it passed above and

rhM-CSF の最終濃度はそれぞ Moreover, it carries non-adhering myeloid cells れ 100ng/ml および 10ng/ml と on the slice of the dentine of diameter 5 mm, it put on 24 well plate and cultivated for seven ホルムアルデヒドで固定し、上 days in the same manner to the above.

記に通り TRAP で染色した。ま As the reflection-electron (backscattered



た、直径 5mm の象牙質のスラ イス上に非付着骨髄細胞をの せ、24 ウェルプレートに置き、 上記と同様に7日間培養した。 スライスは反射電子 (backscattered electron) 顕微 鏡により以前記載したようにし て観察した(Amano, H. et al. 1998. J. Bone Miner. Res. 13:846)

electron) microscope indicated the slice before. it observed it (Amano and H.et al. 1998. J. Bone Miner. Res. 13:846).

[0046]

これまでの知見(Yasuda, H et It is in agreement with an old realization al. 1998. Proc. Natl. Acad. Sci. (Yasuda, 性細胞は認められなかった。 rhVEGF165 単独でも破骨細胞 の分化を支持できなかった(図 胞の生成を支持した(図3B)。 た(図3C)。結果として、 支持された破骨細胞は、 した(図3Dおよび3E)。これ collaboration RANKL と共同して破骨細胞を

[0046]

Н et USA. 95:3597; Lacey, D.L. et al.1998.Proc.Natl.Acad.Sci.USA.95:3597; al. 1998. Cell. 93:165) と一致し Lacey, D.L.et al.1998.Cell.93:165), even if て、rhM-CSF または rhRANKL rhM-CSF or rhRANKL existed independently, が単独で存在しても、TRAP 陽 the TRAP positive cell was not accepted. RhVEGF165 independent one was not able to support a differentiation of the osteoclast (FIG. 3A). 3A), rhVEGF165 & rhRANKL The combination of rhVEGF165 and rhRANKL の組み合わせは、TRAP 陽性細 supported formation of the TRAP positive cell (FIG. 3B). その細胞のサイズは、rhM-CSF The size of the cell was significantly small と rhRANKL の存在下で生成さ compared with rhM-CSF and the cell formed in れた細胞と比べ有意に小さかっ the presence of rhRANKL (FIG. 3C). As a result, the osteoclast supported by rhVEGF165とrhRANKLにより rhVEGF165 and rhRANKL formed the small absorption cavity compared with what depends rhM-CSF と rhRANKL によるも on rhM-CSF and rhRANKL (FIG. 3 D and 3E). のに比べ、小さな吸収窩を形成 To be sure, these results to VEGF is. In with ODF らの結果から、VEGF は確かに /OPGL/TRANCE/RANKL, it was proved in the ODF / OPGL / TRANCE / osteoclast that it could support a differentiation.



分化を支持できることが実証さ れた。

[0047]

[実施例 5] 加齢に伴う op/op [Example 5] マウスの破骨細胞増加における 内因性 VEGF の効果 本実施例では、加齢と共に accompanying the aging Anat. 163:157; Begg, S.K. et al. S.K.et は、内因的に産生される VEGF VEGF produced endogenously. カ月齢の op/op マウスに 100μ mouse ローナル抗体(R&DSystems) を 12 時間おきに 5 回連続的に months. Santa Cruz, CA) を上記と同様 the same manner to the above. 投与を行った。これらすべての 屠殺した。

[0048]

[0047]

Effect of endogenous VEGF in the increase in the osteoclast of the op/op mouse

op/op マウスの破骨細胞が増加 In this Example, the osteoclast of an op/op し、骨大理石病が改善する mouse increases with the aging, a bone marble (Marks, S.C., Jr., and P.W. bone disease improves (Marks, S.C., Jr., and Lane. 1976. J. Hered. 67:11; P.W. Lane. 1976. J.Hered.67:11; Marks, Marks, S.C., Jr. 1982. Am. J. S.C., Jr.1982.Am.J.Anat.163:157; Begg, al.1993.J.Exp.Med.177:237), 1993. J. Exp. Med. 177:237) Ø investigated whether it was what depends on

によるものなのかを調べた。2 It administered continuously the goat anti-**VEGF** polyclonal g のヤギ抗マウス VEGF ポリク (R&DSystems) of 100 microgram 5 times every 12 hours to the op/op mouse of age for two

投与した。対照として、ヤギ IgG As a control, it administered Goat IgG (SantaCrus Biotechnology, (SantaCrus Biotechnology, Santa Cruz, CA) in

に投与した。別の群のマウスに It performed the single administration of は、5 μ g の rhVEGF165 の単回 rhVEGF165 of 5 microgram to the mouse of another group.

マウスは、処理の開始 3 日後に It killed all these mice three days after the start of processing.

[0048]

加齢の進んだマウスの大腿骨切 The magnitude of the femur cut piece of the 片の大きさは幼若マウスの約 mouse with which the aging progressed was 1.6 倍であったが、図4A に示す about 1.6 times the juvenile mouse.

ように、2 週齢の op/op マウス However, as shown in FIG 4A, compared with の大腿骨(表1および3)に比 the femur (Tables 1 and 3) of a 2 week-old



胞が観察された。それに加えて、 された。

[0049]

細胞/切片)(図4B)。ヤギ IgG / cut piece)). れなかった。 5μ g の osteoclast. ±5 破骨細胞/切片) (図4C) こ とは、2ヵ月齢の op/op マウス 骨細胞を最大限形成するにはま だ不十分であることを示してい る。これらの結果から、機能的 ウスにおいて、VEGF は自発的 な破骨細胞の形成を引き起こす spontaneous osteoclast. ことが実証された。加齢に伴い

べ、2 ヵ月齢の op/op マウス (28 op/op mouse, the osteoclast with many two to 3 ±1破骨細胞/切片) では有意に significantly small nuclei was observed for two 多数の 2~3 核の小さな破骨細 months with the op/op mouse (28 +/-1 osteoclast / cut piece) of age.

骨髄(marrow space)にはTRAP In addition to it, the monocyte of the TRAP 陽性の単核細胞がしばしば観察 positivity was often observed by the bone marrow (marrow space).

[0049]

100 μg のヤギ抗 VEGF ポリク When the goat anti- VEGF polyclonal antibody ローナル抗体を 12 時間おきに of 100 microgram was administered 5 times 5回投与したところ、破骨細胞 every 12 hours, the number of osteoclast 数は有意に減少した (4±2 破骨 _reduced significantly (FIG. 4B (4 +/-2 osteoclast

の投与では破骨細胞数に変化は In an administration of Goat IgG, it was なかった。2 週齢の変異マウス changeless to the number of osteoclast.

(表 2) の と き と 同 様 に When VEGFR-1/Fc was administered like the VEGFR-1/Fc を投与したとこ time of a 2 week-old mutant mouse (Table 2), ろ、破骨細胞数に変化は認めら the variation was not accepted in the number of

rhVEGF165 の 1 回の投与は破 One administration of rhVEGF165 of 5 骨細胞をさらに形成させた(64 microgram is what (FIG. 4C (64 +/-5 the osteoclast/cut piece)) it formed the osteoclast for further, in order for the VEGF level of the の大腿骨の VEGF レベルは、破 femur of the op/op mouse of age to form the osteoclast upper limit for two months, the still inadequate thing is shown.

In the op/op mouse which suffers deficit a loss な M-CSF を欠損する op/op マ in functional M-CSF from these results, it was proved that VEGF caused formation of the

Since the quantity of VEGFR-1/Fc required in 破骨細胞数が変化することや、2 order for the number of osteoclast varying in 週齢マウスと2ヵ月齢マウスで connection with the aging, and the 2-week-old 内因性 VEGF を中和するのに必 mouse and a two-month age mouse to 要なVEGFR-1/Fcの量が異なる neutralize endogenous VEGF differs, it is



ていることが示唆される。ただ progressed. ない。

ことから、加齢の進んだマウス suggested that the level of a VEGF production でVEGF産生のレベルが上昇し is rising with the mouse with which the aging

し、破骨細胞前駆細胞の VEGF However, the sensitivity with respect to VEGF of に対する感受性が加齢によって an osteoclast progenitor cell cannot deny 変化している可能性は否定でき(possibility of varying with aging.

[0050]

[実施例6] VEGF によって誘 [Example 6] 導された破骨細胞の微細形態 上記のように、op/op マウスに VEGF 骨細胞の形成機能が回復し、 れた。このことは、rhVEGF で osteopetrosis has improved. いる。そこで、この実験系で誘 derived by rhVEGF. 導された破骨細胞を微細形態学 Then, による観察を行った。op/op マ ウスに 5 μ g/body の rhVEGF を ウスを 2%パラホルムアルデヒ ドー2%グルタールアルデヒド 0.1M buffer,pH7.4) で灌流固定をし、 大腿骨を摘出後 1%オスミウム 後 10%EDTA で 2 週間の脱灰を 包埋をし、電顕試料とした。

[0050]

Detailed form of the osteoclast derived by

遺伝子組換え型ヒト VEGF As mentioned above, if the gene recombinant (rhVEGF) を投与すると、破 type human VEGF (rhVEGF) is administered to an op/op mouse, the formation function of the osteopetrosis の症状は改善さ osteoclast will be recovered, the symptom of

誘導された破骨細胞はその機能 It has suggested that its function has also も回復していることを示唆して recovered the osteoclast to which this was

in order to confirm 的に確認するため、電子顕微鏡 morphologically the osteoclast derived by this experiment type, it performed the observation by an electron microscope.

腹腔投与して 4 日後、op/op マ Four days after carrying out the abdominal administration of the rhVEGF microgram/body, it carries out perfusion fixation cacodylate for an op/op mouse to an op/op mouse by a 2% paraformaldehyde 2% glutaraldehyde (inch 0.1M cacodylate buffer, pH7.4), it gave 酸による後固定を施した。その post-fixation according a femur to after-extraction 1% osmic acid.

行い、骨組織を Epon812 樹脂に After that, it performs deliming for two weeks by EDTA 10%, and embeds a bone tissue to Epon812 resin, it considered it as the electron-microscope sample.



[0051]

どであったが、骨面に接する側 almost the case. border: 図5,rb) とそれを取り 囲む明帯 (clear zone: 図 5, cz) が認められる。また、細胞質中 には多数のミトコンドリア(mt) が観察され、それらの間にはゴ ルジ装置が観察され活発な破骨 誘導された破骨細胞は小型であ された。

[0052]

[実施例7] VEGF の成熟破骨 細胞に対する活性効果について の検討

実験を行った。破骨細胞の単離 osteoclast. andMagnus C.J.: J. Pathology じ、ラット下肢骨より採取した。 概略を説明すると生後1日齢 inferior limb. Wistar 系ラットを断頭屠殺し、 左右頚骨、大腿骨を取り出し、

[0051]

VEGF で誘導した破骨細胞は小 The osteoclast derived by VEGF was small and 型で核数の少ないものがほとん the thing with less the number of nuclei was

に発達した波状縁 (ruffled However, the wavelike edge (ruffled border: FIG. 5 and rb) which developed into the side which touches a bone surface, and the clear zone (clear zone: FIG. 5 and cz) which encloses it are accepted.

Moreover, many mitochondrias (mt) observed in the cytoplasm, the Golgi apparatus 細胞の特色が示されていた。こ was observed among them and the special れらの所見から VEGF によって feature of the active osteoclast was shown.

Having the morphological feature was shown in るがその機能を満たすべく形態 order to fill its function, although the osteoclast 学的特長を有していることが示 derived by VEGF from these findings are small.

[0052]

[Example 7]

Examination about the active effect with respect to the mature osteoclast of VEGF 成熟破骨細胞に対しての VEGF In order to investigate the effect of VEGF to the の効果を調べるため、単離した mature osteoclast, it conducted experiment by 成熟破骨細胞を用いた培養系で the culture system using the isolated mature

はChambers ら(Chambers T.J. According to the procedure of Chambers and others (Chambers T.J.andMagnus C.J.: 136, 27-39, 1982) の方法に準 J.Pathology 136, 27-39, 1982), it collected the isolation of the osteoclast from rat bones of the

Description of an outline will carry out the decapitation killing of the 1 day-old of M199 培地を入れたシャーレに after-the-birth Wistar type rat, it takes out 入れて、外科用メスを用いて筋 right-and-left tibia and a femur, it puts into the



細かく切り刻み、その上清(骨 using the scalpel for surgery. 系細胞を含むけん濁液)を集め、 遠心により骨系細胞を得た。こ buffer (pH7.0)で調整した 10% FBS を含む M199 培地で再びけ 気中、1時間付着させた。10% FBS を含む M199 培地で洗い、 破骨細胞とその前駆細胞を接着 性の差により骨芽細胞など他の 細胞より単離した。この単離し IB培地にて培養した。この培養 系に対し 20ng/ml の M-CSF を 添加した群と 100ng/ml の VEGF を添加した群でそれぞれ difference. の反応を比較観察した。

肉等骨付着物を除去した。新し Petri dish into which it put M199 medium, it い M199 培地中にて骨をさらに eliminated bone attachments, such as muscles,

It chopped up the bone still more finely in new M199 medium, collected the supernatant の骨系細胞に 25mM HEPES (suspension containing the bone system cell), and obtained the bone system cell by centrifugation.

ん濁させ、カバースリップに乗 It makes it suspend again by M199 medium せ、恒温培養器にて、37℃、大 which was adjusted to this bone system cell by 25 mM HEPES buffer (pH7.0) and which contains FBS 10%.

> It puts on a cover slip, it made it adhere among 37 degrees C and atmospheric air in a homoiothermal incubator for 1 hour.

た破骨細胞は 15%FBS を含む It washed by M199 medium which contains FBS 10%, and isolated the osteoclast and its progenitor cell from other cell, such as osteoblast, according to the adhesive

> It cultured this isolated osteoclast in IB medium which contains FBS 15%.

> It carried out the comparison observation of each reaction by the group which added 20 ng/ml M-CSF to this culture system, and the group which added 100 ng/ml VEGF.

[0053]

1 分後には多数の核を有する大 perimeter of the cell.

[0053]

単離して培養液の中に移した破 The osteoclast which isolated and was moved 骨細胞は比較的小型の細胞形態 into the culture solution showed the small-sized を示していた(図6a)。M-CSF cell form comparatively (FIG.6a).

添加群では、添加直後から細胞 By the M-CSF adding group, extension of the の伸展がはじまり、細胞同士の cell began from immediately after adding, and 融合も観察された。伸展は細胞 fusion of cell was also observed.

周囲全体で起こっていた。添加 Extension had taken place in the whole



型の細胞に変化した(図6b)。 添加群では、添加から 10 分経 60 minutes (FIG. 6 c-d). ず (図 6 f)、添加から 20 分経過 印)。さらに 60 分後にはその伸 展がより明瞭になった(図6h、 矢印)。In vitro における破骨細 Furthermore, 性と相同しているという考えも あることから、VEGFは、M-CSF 用して骨吸収機能を発現するこ op/op マウスでは破骨細胞が加 齢とともに少しずつ出現してく ること、しかもその細胞が小型 であることと深い関連があるこ とを示唆している。

[0054]

【発明の効果】

本発明により、VEGFR-1 が破 骨細胞の形成や生存、ならびに 骨吸収に密接に関わっているこ とが明らかになった。また、 VEGFR-1 の活性化を制御する ことにより、破骨細胞の形成や 生存を調節し、骨吸収を制御す

It varied to the large sized cell which has many さらに、30 分、60 分と経過し nuclei 1 minute after adding (FIG. 6 b).

てもその形態に変化は見られな Furthermore, the variation was not looked at by かった (図 6 c-d)。一方、VEGF the form even if it elapsed with 30 minutes and

過してもまったく変化は見られ On the other hand, by the VEGF adding group, even if it elapsed from adding for 10 minutes, したところで細胞周囲の一部に the variation was not seen at all (FIG. 6 f), but 伸展が観察された(図6g、矢 extension was observed by a part of perimeter of the cell in the place elapsed from adding for 20 minutes (FIG. 6 g, arrow head).

60 minutes afterward, 胞の伸展現象は骨吸収機能の活 extension became clearer (FIG 6 h, arrow head). Since there is the philosophy that the extension phenomenon of the osteoclast in vitro のような即効性はないものの成 is homologous to activity of bone-resorption 熟破骨細胞に対して緩やかに作 function, VEGF suggested the expression of a bone-resorption function, acting gently to the とを示唆した。この現象は mature osteoclast, although it has no immediate effect like M-CSF. This phenomenon has suggested that the osteoclast appears little by little with the aging, that that cell is moreover small, and that there is deep relation with the op/op mouse.

[0054]

[ADVANTAGE OF THE INVENTION]

By this invention, it became clear that VEGFR-1 is concerned with an intimate contact at formation, survival, and the bone resorption of the osteoclast.

Moreover, it adjusts formation and survival of the osteoclast by controlling activation of VEGFR-1, the new procedure and new るための新しい方法および薬剤 medicine for controlling the bone resorption



が提供された。また本発明によ were offered. が提供された。本発明の薬剤は、 の予防や治療に用いられうる。 の発現量は、骨代謝に深く関わ ることから、これらの蛋白質レ の異常を診断することも考えら れる。また、本発明のスクリー することも可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】

る。3週齢 +/? マウスの大腿骨 の縦断切片を、抗 VEGFR-1 ポ 体 (B)、またはウサギ IgG (C) で染色した。矢尻は破骨細胞を いる。倍率 238 倍。

【図2】

り、骨吸収を制御する新規な化 Moreover, the procedure of screening the new 合物をスクリーニングする方法 compound which controls the bone resorption by this invention was offered. The medicine of 骨吸収の異常を伴う種々の疾患 this invention is used for the prevention and the treatment of the various illness accompanying また、VEGFR-1 やそのリガン deviation of the bone resorption, and it deals in ドである VEGF および PIGF-1 it.. Moreover, since the expression level of VEGFR-1 which is its ligand, and VEGF, PIGF-1 is deeply concerned with bone ベルの検査などを通して骨代謝 metabolism, diagnosing the deviation of bone metabolism through an inspection of these protein levels etc. is also considered. Moreover, ニング方法により、血管誘導を it can also screen the medicine which controls a 制御する薬剤をスクリーニング blood-vessel derivative by the screening procedure of this invention.

[BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS]

[FIG 1]

大腿骨切片の VEGFR に対する It is a figure showing immune-tissue chemistry 免疫組織化学染色を示す図であ dyeing with respect to VEGFR of a femur cut piece.

> 3 week-old +/?

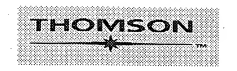
リクローナル抗体(A)、AVAS12 It dyed the vertical section cut piece of the 抗 VFGFR-2 モノクローナル抗 femur of a mouse by anti- VEGFR-1 polyclonal-antibody (A), AVAS12 anti- VFGFR-2 monoclonal-antibody (B), or rabbit IgG(C).

示し、矢印は内皮細胞を示して An arrowhead shows the osteoclast, the arrow head shows endothelial cell.

One 238 times the multiplying factor of this

[FIG. 2]

内因性 VEGF または外来性 It is a figure showing the bone resorption of the rhM-CSF の支持による破骨細 op/op mouse femur trabecula of the osteoclast 胞の op/op マウス大腿骨小柱の by support of endogenous VEGF or foreign



骨吸収を示す図である。マウス rhM-CSF. の処理は 12 日齢から開始し、 19 日齢で屠殺した。大腿骨の縦 it killed at 19 day-old. 断切片を Mallory のアザンで染 色した。各顕微鏡写真は3個体 femur by Azan of Mallory. に 5 μ g の rhM-CSF を 1 回投 (A) Un-administering.; 与;(C) 12 日齢に 5μg の rhM-CSF を1回投与し、16~18 日齢に VEGFR-1/Fc キメラ蛋白 質と rhM-CSF を各 5 μ g、12 時 率は20倍。

It starts processing of a mouse from 12 day-old,

It dyed the vertical section cut piece of the

から得た大腿骨の群を示してい Each microscope picture shows the group of る。(A) 未投与;(B) 12 日齢 the femur obtained from three solids.

- (B) Administer rhM-CSF of 5 microgram once to 12 day-old.;
- (C) Administer rhM-CSF of 5 microgram once to 12 it administers day-old, continuously 間おきに 6 回連続的に投与。倍 VEGFR-1 / nature of Fc chimeric protein, and rhM-CSF 6 times every 12 hours 5 microgram each to 16 to 18 day-old.

A multiplying factor is 20 times.

【図3】

ある。非付着骨髄細胞を、96 ウ 牙質スライス (D,E) 上で、 rhVEGF165 単独 (A)、 よび D)、または rhM-CSF と rhRANKL(CおよびE)の存在(Cand E). 下で7日間培養した。培養物は TRAP 活性による染色 (A~C)、 または反射電子顕微鏡を用いた 観察を行った (D,E)。(D) 中の 矢印は小吸収窩を示している。 のバーは、50μm である。

[FIG. 3]

破骨細胞のインビトロ生成を支 It is a figure showing the capability of VEGF 持する VEGF の能力を示す図で which supports in vitro formation of the osteoclast.

ェルプレート $(A\sim C)$ または象 About non-adhering myeloid cells, it is on 96 well plate (A-C) or a dentine slice (D, E), it cultivated for seven days in the presence of rhVEGF165 と rhRANKL (B お rhVEGF165 (A) by itself, rhVEGF165 and rhRANKL (B and D), or rhM-CSF and rhRANKL

> The culture performed dyeing (A-C) by TRAP activity, or the observation using reflection-electron microscope (D, E).

(D) The inner arrow head shows the small absorption cavity.

倍率 24 倍 (A~C)。(D) と (E) One 24 times (A-C) the multiplying factor of this The burr of (D) and (E) is 50 micrometer.

【図4】

[FIG. 4]



性を示す図である。マウスは処 理開始3日後に屠殺した。大腿 骨の縦断切片を TRAP 活性によ り染色し、ヘマトキシリンでカ ウンター染色を行った。各顕微 鏡写真は、3個体から得た大腿 骨の群を示している。(B)中の 矢印は、単核の TRAP 陽性細胞 を示している。(A) 未投与:(B) 12 時間おきに連続的に 5 回、 **100 μg** の抗 VEGF ポリクロー ナル抗体を投与;(C) 5 μgの rhVEGF165 を 1 回投与。倍率 103倍。

2ヶ月齢 op/op マウス大腿骨に It is a figure in a two-month age op/op mouse おける、内因的に産生される femur showing the dependence of the VEGF に対する破骨細胞の依存 osteoclast with respect to VEGF produced endogenously.

> It killed the mouse three days after the processing start.

> TRAP activity dyes the vertical section cut piece of a femur, it performed counter dyeing by the hematoxylin.

> Each microscope picture shows the group of the femur obtained from three solids.

- (B) The inner arrow head shows the TRAP positive cell of the single nucleus.
- (A) Un-administering.;
- (B) Administer anti- VEGF polyclonal antibody of 100 microgram 5 times continuously every 12 hours.;
- (C) Administer rhVEGF165 of 5 microgram once.

One 103 times the multiplying factor of this

【図5】

細胞の微細形態を示す図であ osteoclast derived by VEGF. を摘出し電顕観察を行った。骨 op/op (Bone)、核 (Nu)、ミトコン zone: cz)を示した。

[FIG. 5]

VEGF によって誘導された破骨 It is a figure showing the detailed form of the

る。op/op マウスに rhVEGF を It extracted the femur four days 腹腔内投与して4日後の大腿骨 intraperitoneally administering rhVEGF to an mouse, and performed electron-microscope observation.

ドリア (mt)、波状縁 (ruffled A bone (Bone), the nucleus (Nu), border: rb)、および明帯 (clear mitochondria (mt), the wavelike edge (ruffled border: rb), and the clear zone (clear zone: cz) were shown.

【図6】

[FIG. 6]

成熟破骨細胞に対する VEGF の It is a figure showing the active effect of VEGF 活性効果を示す図である。生後 with respect to the mature osteoclast.



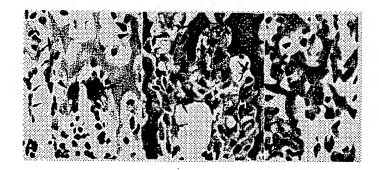
(f)、20 (g)、および 60 (h)

1日齢ラット下肢骨より破骨細 It isolates the osteoclast from 1 day-old of 胞を単離し、15%FBS を含む IB after-the-birth rat bones of the inferior limb, it 培地にて培養した。この培養系 cultivated in IB medium which contains FBS に対し 20ng/ml の M-CSF を添 15%. It carried out the comparison observation 加した群と 100ng/ml の VEGF of each reaction by the group which added 20 を添加した群でそれぞれの反応 ng/ml M-CSF to this culture system, and the を比較観察した。M-CSF 添加前 group which added 100 ng/ml VEGF.

(a) および添加後 1 (b)、30 The osteoclast (oc) before M-CSF adding (a), (c)、および 60(d) 分後、VEGF in 1 minute after adding (b), in 30 minutes after 添加前(e)、および添加後 10 adding (c), in 60 minutes after adding (d), before VEGF (e), in 10 minutes after adding (f), 分後の破骨細胞(oc)を示す。。 in 20 minutes after adding (g), and in 60 minutes after adding (h) is shown.

【図1】

[FIG. 1]



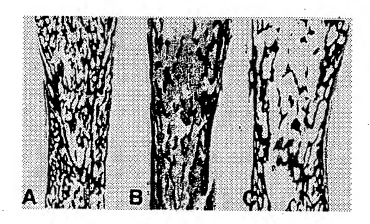
【図2】

[FIG. 2]

BEST AVAILABLE COPY

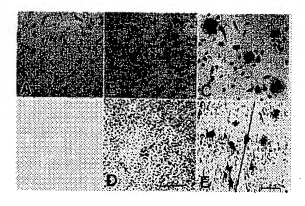
JP2001-86982-A





【図3】.

[FIG. 3]

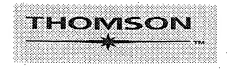


【図4】

[FIG. 4]

BEST AVAILABLE COPY

JP2001-86982-A

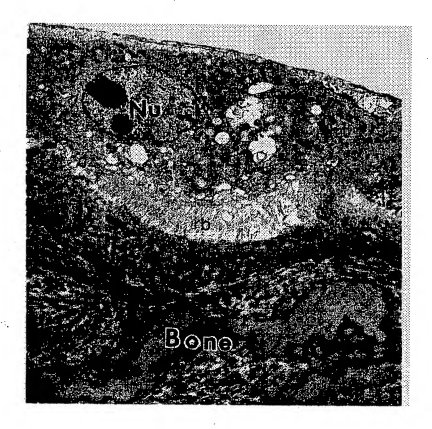




【図5】

[FIG. 5]

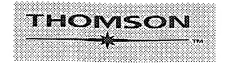
JP2001-86982-A AVAILABLE COPYTHOMSON

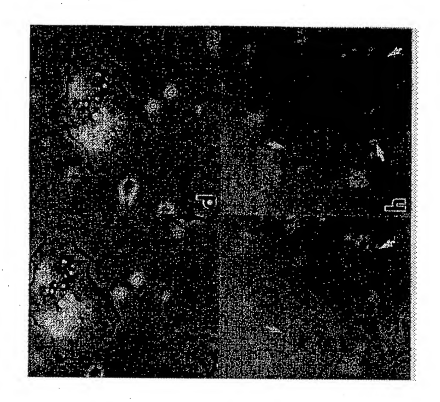


【図6】

[FIG. 6]

BEST AVAILABLE COPY JP2001-86982-A







THOMSON SCIENTIFIC TERMS AND CONDITIONS

Thomson Scientific Ltd shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Thomson Scientific translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Thomson Scientific Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our website:

"www.THOMSONDERWENT.COM" (English)

"www.thomsonscientific.jp" (Japanese)